

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re application of

Docket No: Q76640

Toshiki TAGUCHI, et al.

Appln. No.: 10/622,456

Group Art Unit: Unknown

Confirmation No.: 5221

Examiner: Not yet assigned

Filed: July 21, 2003

For:

INK SET FOR INKJET RECORDING AND INKJET RECORDING METHOD

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENT

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

Submitted herewith is one (1) certified copy of the priority document on which a claim to priority was made under 35 U.S.C. § 119. The Examiner is respectfully requested to acknowledge receipt of said priority document.

Respectfully submitted,

Registration No. 32,197

SUGHRUE MION, PLLC

Telephone: (202) 293-7060

Facsimile: (202) 293-7860

WASHINGTON OFFICE

CUSTOMER NUMBER

Enclosures: JAPAN 2002-214066

MXB/lck

Date: January 26, 2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 7月23日

出願番号 Application Number:

特願2002-214066

[ST. 10/C]:

Applicant(s):

[JP2002-214066]

出 願 人

富士写真フイルム株式会社

2003年 8月27日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今 井 康



【書類名】

特許願

【整理番号】

P-41461

【提出日】

平成14年 7月23日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

B41J 2/01

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

田口 敏樹

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

芝原 嘉彦

【特許出願人】

【識別番号】

000005201

【氏名又は名称】

富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100105647

【弁理士】

【氏名又は名称】 小栗 昌平

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100105474

【弁理士】

【氏名又は名称】 本多 弘徳

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100108589

【弁理士】

【氏名又は名称】 市川 利光

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100115107

【弁理士】

【氏名又は名称】 高松 猛

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100090343

【弁理士】

【氏名又は名称】 栗宇 百合子

【電話番号】 03-5561-3990

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 092740

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

P

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0003489

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 インクジェット記録用インクセットならびにインクジェッ

ト記録方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 着色剤を水性もしくは油性媒体中に溶解又は分散してなり、かつ互いに異なる分光吸収領域に最大吸収スペクトルを有する少なくとも3種類のインクジェット用インクから構成されたインクジェット記録用インクセットであって、反射型受像媒体上に該インクセットを用いて印画した該少なくとも3種類のインクの印画領域について求めたそれぞれのインクのオゾンガスに対する強制褪色速度定数のいずれの2つについても該速度定数の比が0.5以上2.0以下の範囲内にあることを特徴とするインクジェット記録用インクセット。

【請求項2】 インクセットが、少なくとも1種のシアン、少なくとも1種のマゼンタ及び少なくとも1種のイエローの各インクからなることを特徴とする請求項1に記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項3】 インクセットが、少なくとも1種のブラックインクを含有する ことを特徴とする請求項1又は2に記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項4】 着色剤が、染料であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項5】 着色剤が、顔料であることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項6】 着色剤として、染料及び顔料を併用したことを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項7】 請求項1~6のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットを用いて画像形成することを特徴とするインクジェット記録方法。

【発明の詳細な説明】

'n

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、記録画像の品質が保存環境に影響され難い画像保存性が優れたインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

بو

H

近年、コンピューターの普及に伴って、インクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。

インクジェット記録方法には、ピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式がある。これらのインクジェット記録用インクとしては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)インクが用いられる。これらのインクのうち、製造、取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主流となっている。

[0003]

これらのインクジェット記録用インクに用いられる着色剤に対しては、溶剤に対する溶解性が高いこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、空気、水や薬品に対する堅牢性に優れていること、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、純度が高いこと、さらには、安価に入手できることが要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす着色剤を捜し求めることは、極めて難しい。既にインクジェット用として様々な染料や顔料が提案され、実際に使用されているが、未だに全ての要求を満足する着色剤は、発見されていないのが現状である。カラーインデックス(C. I.)番号が付与されているような、従来からよく知られている染料や顔料では、インクジェット記録用インクに要求される色相と堅牢性とを両立させることは難しく、色相が優れていて、かつ堅牢性も満足できるインクジェット用着色剤は未だ得られていない。

$[0\ 0\ 0\ 4\]$

耐久性に優れた色像形成剤としては、顔料の方が一般的に染料より優れてはいるが、逆に顔料を用いた分散型のインクの場合、画像の透明度(特に高濃度部)や画質が劣る。そのために染料及び顔料のいずれにおいても堅牢性と高画質の双方を両立させることができていない。特に昨今、インクジェットにより形成された画像は、環境雰囲気に存在するオゾンにより特に褪色しやすく、堅牢な染料と

して知られているフタロシアニン染料すらも褪色してしまうことが問題となっている。この褪色反応は画像のカラーバランスに対しても大きく作用する。特に反射画像を形成した場合、保存中の経時によってオゾンによる褪色が進み、その褪色の進行が画像を構成する各着色剤ごとに異なるので褪色(色濃度低下)とともに、画像のカラーバランスも崩れた画像になってしまうという問題を有していた。

[0005]

このような記録画像の経時的な画質劣化は、高温、高湿、高照度の照明、オゾンガスなどの酸化性雰囲気への曝気などによって促進されるので、インク組成中のインクの熱安定性、光堅牢性及び耐酸化性がともに優れていることが肝要であることは言うまでもないが、上記のようなカラーバランスのくずれは、特定のインクの着色剤を堅牢化しただけでは解決に至らない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明が解決しようとする課題は、上記の背景からなされたものであって、記録画像の品質が高く、しかも得られた画像が酸化性雰囲気中に保存されてもカラーバランスの変化が少なく画像品質を維持することができるインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、上記課題に対してインクセットの各インクで印画された反射画像について着色剤の堅牢性と酸化性雰囲気下のカラーバランスの変化状況との関連を鋭意検討した結果、カラーバランスの変化を低減させる着色剤要件を見出し、これに基づいて、本発明の目的を達成することができた。すなわち、本発明は、下記のインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法である。

[0008]

1) 着色剤を水性もしくは油性媒体中に溶解又は分散してなり、かつ互いに異なる分光吸収領域に最大吸収スペクトルを有する少なくとも3種類のインクジェット用インクから構成されたインクジェット記録用インクセットであって、反射型受像媒体上に該インクセットを用いて印画した該少なくとも3種類のインクの

印画領域について求めたそれぞれのインクのオゾンガスに対する強制褪色速度定数のいずれの2つについても該速度定数の比が0.5以上2.0以下の範囲内にあることを特徴とするインクジェット記録用インクセット。

[0009]

- 2) インクセットが、少なくとも1種のシアン、少なくとも1種のマゼンタ及び少なくとも1種のイエローの各インクからなることを特徴とする上記1) に記載のインクジェット記録用インクセット。
- 3) インクセットが、少なくとも1種のブラックインクを含有することを特徴とする上記1) 又は2) に記載のインクジェット記録用インクセット。
- 4) 着色剤が、染料であることを特徴とする上記1)~3) のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセット。
- 5) 着色剤が、顔料であることを特徴とする上記1)~3) のいずれかに記載の インクジェット記録用インクセット。
- 6) 着色剤として、染料及び顔料を併用したことを特徴とする上記1)~3)のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセット。

$[0\ 0\ 1\ 0\]$

7) 上記1~6のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットを用いて 画像形成することを特徴とするインクジェット記録方法。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳細に説明する。

はじめに本発明のインクセットの各インクの耐酸化堅牢性を表すオゾンガスに 対する強制褪色速度定数について説明する。

本明細書における各インクの強制褪色速度定数とは、インクセット中の当該インクのみを反射型受像媒体に印画して得られた画像の該インクの主分光吸収領域の色であってステータスAのフィルターを通して測定した反射濃度が 0.90~1.10の濃度の着色領域を初期濃度点として選択し、この初期濃度を開始濃度(=100%)とする。次に、この画像を5mg/Lのオゾン濃度を常時維持するオゾン褪色試験機を用いて褪色させ、その濃度が初期濃度の80%となるまでの時間を測

定し、褪色濃度と時間関係が一次反応の速度式に従うと仮定して、この時間から 褪色反応速度定数を求める。したがって、求められる褪色速度定数は当該インク によって印画された着色領域の褪色速度定数であるが、本明細書では、この値を インクの褪色速度定数として用いる。

[0012]

測定用に印画される反射画像は、インクセットの各色を単色で濃度を段階的に変化させた階段パッチ(いわゆる色パッチ)であり、測定個所としては、印画した色パッチ中の初期濃度(1.0 \pm 0.1)に相当する濃度の色パッチが選択される。反射濃度は、国際規格 ISO5-4(反射濃度の幾何条件)を満たした濃度計によりステータスAフィルターを透した測定光で求められた濃度である。

[0013]

V

オゾンガスに対する強制褪色速度定数は、試験チャンバー内のオゾンガス濃度を定常的に5mg/Lに維持可能のオゾン発生装置(例えば乾燥空気に交流電圧を印可する高圧放電方式)が用られ、曝気温度は25℃に調節される。なお、オゾンガスに対する強制褪色速度定数は、光化学スモッグ、自動車排気、家具の塗装面や絨毯などからの有機蒸気、明室の額縁内の発生ガスなどの環境中の酸化性雰囲気による酸化の受け易さの指標であって、オゾンガスによってこれらの酸化性雰囲気を代表させた指標である。

このようにして得られる各インクの強制褪色速度定数は、インクと反射型受像 媒体とによって定まる特性値であるが、反射型受像媒体としてインクジェット記 録用の受像紙、受像フィルムあるいは受像布を用いるときは、強制褪色速度定数 はほぼインクによって定まり、受像媒体の影響は少ない。したがって、本明細書 の記載においては、受像媒体の種類が特に重要でない限り、インクの強制褪色速 度の値を示すときに受像媒体の記載を省略する。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

次ぎに本発明のインクセット及びそれを構成する各インクについて説明する。 本発明のインクジェット用インクセットは、少なくとも3種以上のインクを含有 する。各インクには着色成分が含有されており、好ましくは少なくともシアン、 マゼンタ、イエローの3色が少なくとも各1種ずつ含まれている。また、好まし くはブラックインクも含まれている。さらに好ましくは、シアン、マゼンタ、イエローのカラーインクが各色2種ずつ含まれている。

[0015]

通常このようなインクセットを用いて記録した画像は、画像のそれぞれの領域 の濃度、色調、コントラストによって褪色速度が異なるためにカラーバランスに 歪みを生じて画像形成直後の優れた画像品質の維持困難がつきまとう。

とくに、反射型受像媒体に画像を形成させる本発明に係る場合には、透過材料におけるランバートーベールの法則が成立せず、とくに低濃度領域においては褪色色素量と濃度低下量の乖離がはなはだしくなる。すなわち色素存在量と濃度の間にリニアな関係が存在しない領域が広く存在する。

それに加えて、インクセットを形成するインクが各色2種以上用いられた場合には、その同一色相あるいは類似色相で濃度の異なる各インク間で、褪色速度が異なることが色調を著しく変化させる。

そのために、オゾンガスで代表される酸化的な雰囲気に画像が曝された場合には、色素の酸化破壊に伴なう濃度低下のみでなく、むしろそれ以上にカラーバランスの歪みによる画像の劣化、画像寿命の減少が引起される。

[0016]

しかしながら本発明は、インクセットを構成する色相を異にする少なくとも3種類のインクの印画領域について求めたそれぞれのインクのオゾンガスに対する強制褪色速度定数のいずれの2つについても該速度定数の比が0.5以上2.0以下の範囲内に調整したことが特徴で、このように設計したインクセットではオゾンガスなどの酸化的な雰囲気の条件下で保存しても画像のカラーバランスが崩れにくく、画像のとしての総合品質が劣化しにくくなる。

すなわち、本発明にインクジェット記録用インク及びインクジェット記録方法では、インクセットを構成する各色インクに対して求めた強制褪色速度定数は、そのいずれの2つをランダムに選択しても、その比は0.5~2.0、好ましくは0.7~1.4、さらに好ましくは0.8~1.25の範囲にある。

[0017]

本発明のインクジェット記録用インク組成物は、着色剤を好ましくは、0.2

~20質量%含有し、より好ましくは、0.5~15質量%含有する。また、インクセットの中で、例えばライトシアンインクとシアンインクのように色相が同じで染料濃度の異なる2種類のインクを組み合わせて用いる場合は、低濃度側のインクの染料濃度は、高濃度のインクの染料濃度に対して、1/20~1/2の範囲、好ましくは1/10~3/7の質量濃度であるのが適当である。

[0018]

本発明のインクセットに使用するインクは、染料もしくは顔料を水もしくは有 機溶媒に溶解または分散してなるインクである。中でも水溶性染料による水溶液 タイプのインクであることが好ましい。

[0019]

本発明のインクセットに用いる各インクには、フルカラーの画像の色調を整えるために、それぞれの構成インクの目的・機能に応じて1種あるいは複数の色素が用いられる。用いることが出来る色素の例としては以下を挙げることが出来る。

なお、本明細書において、色素とは、染料及び顔料の両方を指す場合及び特に当 該着色剤が染料か顔料かを区別する必要がない場合に用いている。

[0020]

イエロー色素としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン色素;例えばベンジリデン色素やモノメチンオキソノール色素等のようなメチン色素;例えばナフトキノン色素、アントラキノン色素等のようなキノン系色素などがあり、これ以外の色素種としてはキノフタロン色素、ニトロ・ニトロソ色素、アクリジン色素、アクリジノン色素等を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエローを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0021]

マゼンタ色素としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン色素;例えばアリーリデン色素、スチリル色素、メロシアニン色素、オキソノール色素のようなメチン色素;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウム色素、例えばナフトキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系色素、例えばジオキサジン色素等のような縮合多環系色素等を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0022]

シアン色素としては、例えばインドアニリン色素、インドフェノール色素のようなアゾメチン色素;シアニン色素、オキソノール色素、メロシアニン色素のようなポリメチン色素;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウム色素;フタロシアニン色素;アントラキノン色素;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素、インジゴ・チオインジゴ色素を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてシアンを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

また、ポリアゾ色素などのブッラク色素も使用することが出来る。

[0023]

水溶性染料としては、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料等が挙げられる。好ましいものとしては、

à

- C.I. ダイレクトレッド2、4、9、23、26、31、39、62、63、72、75、76、79、80、81、83、84、89、92、95、111、173、184、207、211、212、214、218、21、223、224、225、226、227、232、233、240、241、242、243、247;
- C.I. ダイレクトバイオレット 7、9、47、48、51、66、90、93、94、95、98、1 00、101;
- C.I. ダイレクトイエロー8、9、11、12、27、28、29、33、35、39、41、44、5 0、53、58、59、68、86、87、93、95、96、98、100、106、108、109、110、130 、132、142、144、161、163;
- C. I. ダイレクトブルー1、10、15、22、25、55、67、68、71、76、77、78、80、84、86、87、90、98、106、108、109、151、156、158、159、160、168、189、192、193、194、199、200、201、202、203、207、211、213、214、218、225、229、236、237、244、248、249、251、252、264、270、280、288、289、291; C. I. ダイレクトブラック 9、17、19、22、32、51、56、62、69、77、80、91、94、97、108、112、113、114、117、118、121、122、125、132、146、154、166、168、173、199;
- C.I. アシッドレッド35、42、52、57、62、80、82、111、114、118、119、127、128、131、143、151、154、158、249、254、257、261、263、266、289、299、301、305、336、337、361、396、397;
- C. I. アシッドイエロー17、19、23、25、39、40、42、44、49、50、61、64、76、79、110、127、135、143、151、159、169、174、190、195、196、197、199、218、219、222、227;
- C. I. アシッドブルー9、25、40、41、62、72、76、78、80、82、92、106、112、113、120、127:1、129、138、143、175、181、205、207、220、221、230、232、247、258、260、264、271、277、278、279、280、288、290、326
- C. I. $P \ni y \models T \ni y \neq T = 1$, 24, 29, 48, 52: 1, 172;
- C. I. リアクティブレッド3、13、17、19、21、22、23、24、29、35、37、40、41、43、45、49、55;
- C. I. リアクティブバイオレット1、3、4、5、6、7、8、9、16、17、22、23、24

, 26, 27, 33, 34

V

- C. I. リアクティブイエロー2、3、13、14、15、17、18、23、24、25、26、27、2 9、35、37、41、42;
- C. I. リアクティブブルー2、3、5、8、10、13、14、15、17、18、19、21、25、26、27、28、29、38
- C. I. $UPDF \land TTTT = 0.5 \times 0.$
- C. I. ベーシックレッド12、13、14、15、18、22、23、24、25、27、29、35、36、38、39、45、46;
- C. I. ベーシックバイオレット1、2、3、7、10、15、16、20、21、25、27、28、3 5、37、39、40、48;
- C. I. ベーシックイエロー1、2、4、11、13、14、15、19、21、23、24、25、28、29、32、36、39、40;
- C. I. ベーシックブルー1、3、5、7、9、22、26、41、45、46、47、54、57、60、62、65、66、69、71;
- C.I. ベーシックブラック8; 等が挙げられる。

[0024]

本発明のインクセットには顔料を用いてもよく、市販のものの他、各種文献に記載されている公知のものが利用できる。文献に関してはカラーインデックス(The Society of Dyers and Colourists編)、「改訂新版顔料便覧」日本顔料技術協会編(1989年刊)、「最新顔料応用技術」CMC出版(1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版(1984年刊)、、「最新顔料応用技術」CMC出版(1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版(1984年刊)、W. Herbst, K. Hunger共著によるIndustrial Organic Pigments (VCH Verlagsgesellschaft、1993年刊)等がある。具体的には、有機顔料ではアゾ顔料(アゾレーキ顔料、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料)、多環式顔料(フタロシアニン系顔料、アントラキノン系顔料、ペリレン及びペリノン系顔料、インジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジオキサジン系顔料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、ジケトピロロピロール系顔料等)、染付けレーキ顔料(酸性または塩基性染料のレーキ顔料)、アジン顔料等があり、無機顔料では、黄色顔料のC. I. Pigment Yellow 34, 37, 42, 53など、赤系顔料のC. I. Pigment Red 101, 108など、青系顔料のC. I. Pigment

Blue 27, 29,17:1など、黒系顔料のC. I. Pigment Black 7,マグネタイトなど、白系顔料のC. I. Pigment White 4,6,18,21などを挙げることができる。

[0025]

画像形成用に好ましい色調を持つ顔料としては、青ないしシアン顔料ではフタロシアニン顔料、アントラキノン系のインダントロン顔料(たとえばC. I. Pigm ent Blue 60など)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料が好ましく、特にフタロシアニン顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Blue 15:1、同15:2、同15:3、同15:4、同15:6などの銅フタロシアニン、モノクロロないし低塩素化銅フタロシアニン、アルニウムフタロシアニンでは欧州特許860475号に記載の顔料、C. I. Pigment Blue 16である無金属フタロシアニン、中心金属がZn、Ni、Tiであるフタロシアニンなど、中でも好ましいものはC. I. Pigment Blue 15:3、同15:4、アルミニウムフタロシアニン)が最も好ましい。

[0026]

1

赤ないし紫色の顔料では、アゾ顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Red 3、同5、同11、同22、同38、同48:1、同48:2、同48:3、同48:4、同49:1、同52:1、同53:1、同57:1、同63:2、同144、同146、同184)など、中でも好ましいものはC. I. Pigment Red 57:1、同146、同184)、キナクリドン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Red 122、同192、同202、同207、同209、C. I. Pigment Violet 19、同42、なかでも好ましいものはC. I. Pigment Red 122)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料(好ましい例としてはキサンテン系のC. I. Pigment Red 81:1、C. I. Pigment Violet 1、同2、同3、同27、同39)、ジオキサジン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 23、同37)、ジケトピロロピロール系顔料(例えばC. I. Pigment Red 254)、ペリレン顔料(例えばC. I. Pigment Violet 5:1、同31、同33)、チオインジゴ系(例えばC. I. Pigment Red 38、同88)が好ましく用いられる。

[0027]

黄色顔料としては、アゾ顔料(好ましい例としてはモノアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 1, 3, 74, 98、ジスアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 12, 13,

14, 16, 17, 83、総合アゾ系のC. I. Pigment Yellow 93, 94, 95, 128, 155、ベンズイミダゾロン系のC. I. Pigment Yellow 120, 151, 154, 156, 180など、なかでも好ましいものはベンジジン系化合物を原料に使用しなもの)、イソインドリン・イソインドリノン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 1 09, 110, 137, 139など)、キノフタロン顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 138など)、フラパントロン顔料(例えばC. I. Pigment Yellow 24など)が好ましく用いられる。

[0028]

١

黒顔料としては、無機顔料(好ましくは例としてはカーボンブラック、マグネタイト)やアニリンブラックを好ましいものとして挙げることができる。

この他、オレンジ顔料 (C. I. Pigment Orange 13, 16など) や緑顔料 (C. I. Pigment Green 7など) を使用してもよい。

[0029]

本発明のインクセットに使用できる顔料は、上述の顔料を格別の処理を施さなくてもよいし、表面処理を施された顔料でもよい。表面処理の方法には、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質(例えば、シランカップリング剤やエポキシ化合物、ポリイソシアネート、ジアゾニウム塩から生じるラジカルなど)を顔料表面に結合させる方法などが考えられ、次の文献や特許に記載されている。

- ① 金属石鹸の性質と応用(幸書房)
- ② 印刷インキ印刷 (CMC出版 1984)
- ③ 最新顔料応用技術(CMC出版 1986)
- ④ 米国特許5,554,739号、同5,571,311号
- ⑤ 特開平9-151342号、同10-140065号、同10-292143号、同11-166145号

特に、上記④の米国特許に記載されたジアゾニウム塩をカーボンブラックに作用させて調製された自己分散性顔料や、上記⑤の日本特許に記載された方法で調製されたカプセル化顔料は、インク中に余分な分散剤を使用することなく分散安定性が得られるため特に有効である。

[0030]

本発明においては、顔料はさらに分散剤を用いて分散されていてもよい。分散剤は、用いる顔料に合わせて公知の種々のもの、例えば界面活性剤型の低分子分散剤や高分子型分散剤を用いることが出来る。分散剤の例としては特開平3-69949号、欧州特許549486号等に記載のものを挙げることができる。また、分散剤を使用する際に分散剤の顔料への吸着を促進するためにシナジストと呼ばれる顔料誘導体を添加してもよい。

顔料の粒径は、分散後で $0.01 \sim 10 \mu$ の範囲であることが好ましく、 $0.05 \sim 1 \mu$ であることが更に好ましい。

顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造時に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、縦型あるいは横型のアジテーターミル、アトライター、コロイドミル、ボールミル、3本ロールミル、パールミル、スーパーミル、インペラー、デスパーサー、KDミル、ダイナトロン、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986)に記載がある。

[0031]

本発明のインクジェット用インクセットのマゼンタ及びライトマゼンタ、あるいはダークイエローインクに好ましく用いることができて画像堅牢性とカラーバランスの維持に有効な染料として下記の芳香族含窒素 6 員複素環をカップリング成分として有する一般式(1)で表される。アゾ染料を挙げることができる。

一般式(1)

[0032]

【化1】

U

V

$$A-N=N- \begin{cases} B^2=B^1 & R^5 \\ N & R^6 \end{cases}$$

[0033]

一般式(1)において、Aは5員複素環基を表す。

 B^{1} および B^{2} は各々= CR^{1} -、 $-CR^{2}$ =を表すか、あるいはいずれか一方が

窒素原子、他方が $=CR^1-$ または $-CR^2=$ を表す。 R^5 および R^6 は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 R^{1} と R^{5} 、あるいは R^{5} と R^{6} が結合して5~6 員環を形成しても良い。

[0034]

一般式(1)の染料について更に詳細に説明する。

一般式(1)において、Aは5員複素環基を表す。複素環のヘテロ原子の例には、N、O、およびSを挙げることができる。好ましくは含窒素5員複素環であり、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。Aの好ましい複素環の例には、ピラゾール環、イミダゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾイソチアゾール環を挙げる事ができる。各複素環基は更に置換基を有していても良い。中でも下記一般式(a)から(f)で表されるピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環が好

ましい。

[0035]

【化2】

(c)
$$N = \mathbb{R}^{12}$$
 $M = \mathbb{R}^{13}$ \mathbb{R}^{13}

(e)
$$R^{14}$$
 (f) R^{18} R^{19} R^{17} R^{16} R^{19}

[0036]

上記一般式 (a) から (f) において、 R^7 から R^{20} は一般式 (1) における G、 R^1 、 R^2 と同じ置換基を表す。

一般式(a)から(f)のうち、好ましいのは一般式(a)、(b)で表されるピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましいのは一般式(a)で表されるピラゾール環である。

一般式 (1) において、 B^1 および B^2 は各々= CR^1 -および $-CR^2$ =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が= CR^1 -または $-CR^2$ =を表すが、各々= CR^1 -、 $-CR^2$ =を表すものがより好ましい。

R⁵およびR⁶は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、

またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 R^5 、 R^6 は好ましくは、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基を挙げる事ができる。さらに好ましくは水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。ただし、 R^5 および R^6 が同時に水素原子であることはない。

[0037]

1

G、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、複素環オキシカルボニル基、アシルオキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシオルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルを、アリールスルホニル基、複素環スルホニルアミノ基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、複素環スルホニル基、アリールスルフィニル基、複素環スルホニル基、またはスルホ基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

Gとしては水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキル及びアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アミノ基(好ましくは、

アニリノ基)、アシルアミノ基が最も好ましい。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

[0038]

R¹、R²として好ましいものは、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げる事ができる。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 R^{1} と R^{5} 、あるいは R^{5} と R^{6} が結合して $5\sim6$ 員環を形成しても良い。

Aが置換基を有する場合、または R^1 、 R^2 、 R^5 、 R^6 またはGの置換基が更に置換基を有する場合の置換基としては、上記G、 R^1 、 R^2 で挙げた置換基を挙げる事ができる。

一般式(1)の染料が水溶性染料である場合には、A、R¹、R²、R⁵、R⁶、G上のいずれかの位置に置換基としてさらにイオン性親水性基を有することが好ましい。置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。

[0039]

本明細書に用いている置換基の詳細について説明する。各置換基の意味は一般式(1)のほか後述の一般式(2)における異なる符号間においても共通である。

[0040]1

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。

[0041]

脂肪族基はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、

アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。本明細書で、「置換アルキル基」等に用いる「置換」とは、「アルキル基」等に存在する水素原子が上記G、 R^1 、 R^2 で挙げた置換基等で置換されていることを示す。

脂肪族基は、分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部分はフェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。脂肪族基の例には、メチル基、エチル基、ブチル基、イソプロピル基、tーブチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシエチル基、シアノエチル基、トリフルオロメチル基、3ースルホプロピル基、4ースルホブチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、2ーフェネチル基、ビニル基、およびアリル基を挙げることができる。

[0042]

芳香族基は、アリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。 芳香族基の炭素原子数は6~20であることが好ましく、6から16がさらに好ましい。

芳香族基の例には、フェニル基、p-トリル基、p-メトキシフェニル基、o-クロロフェニル基およびm-(3-スルホプロピルアミノ)フェニル基が含まれる。

[0043]

複素環基には、置換複素環基が含まれる。複素環基は、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。前記複素環基としては、5 員または6 員環の複素環基が好ましい。前記置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アシル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基などが含まれる。前記複素環基の例には、2 ーピリジル基、2 ーチエニル基、2 ーチアゾリル基、2 ーベンゾチアゾリル基、2 ーベンゾオキサゾリル基および2 ーフリル基が含まれる

[0044]

カルバモイル基には、置換カルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、 アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基お よびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0045]

アルコキシカルボニル基には、置換アルコキシカルボニル基が含まれる。前記 アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニ ル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アル コキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル 基が含まれる。

[0046]

アリールオキシカルボニル基には、置換アリールオキシカルボニル基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシカルボニル基が含まれる。

[0047]

複素環オキシカルボニル基には、置換複素環オキシカルボニル基が含まれる。 複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシ カルボニル基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシカルボニル基が好 ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシ カルボニル基の例には、2-ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換アシル基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が1~20のアシル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる。

[0048]

アルコキシ基には、置換アルコキシ基が含まれる。前記アルコキシ基としては、炭素原子数が1~20のアルコキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキ

シ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ 基、ヒドロキシエトキシ基および3-カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0049]

アリールオキシ基には、置換アリールオキシ基が含まれる。前記アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~20のアリールオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシ基の例には、フェノキシ基、pーメトキシフェノキシ基およびoーメトキシフェノキシ基が含まれる。

[0050]

複素環オキシ基には、置換複素環オキシ基が含まれる。複素環としては、前記 複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシ基としては、炭素原子 数が2~20の複素環オキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、 アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシ基の例に は、3-ピリジルオキシ基、3-チエニルオキシ基が含まれる。

[0051]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が1~20の脂肪族基、芳香族基が置換したシリルオキシ基が好ましい。前記シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシが含まれる。

$[0\ 0\ 5\ 2]$

アシルオキシ基には、置換アシルオキシ基が含まれる。前記アシルオキシ基としては、炭素原子数1~20のアシルオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルオキシ基の例には、アセトキシ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0053]

カルバモイルオキシ基には、置換カルバモイルオキシ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイルオキシ基の例には、N-メチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0054]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換アルコキシカルボニルオキシ基が含

まれる。前記アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~20の アルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アルコキシカルボニルオキシ基 の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニルオキシ基が 含まれる。

[0055]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換アリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0056]

アミノ基には、置換アミノ基が含まれる。該置換基としてはアルキル基、アリール基または複素環基が含まれ、アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキルアミノ基には、置換アルキルアミノ基が含まれる。アルキルアミノ基としては、炭素原子数1~20のアルキルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジエチルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換アリールアミノ基が含まれる。前記アリールアミノ基としては、炭素原子数が6~20のアリールアミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールアミノ基の例としては、フェニルアミノ基および2-クロロフェニルアミノ基が含まれる。

複素環アミノ基には、置換複素環アミノ基が含まれる。複素環としては、前記 複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環アミノ基としては、炭素数2 ~20個の複素環アミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、アルキル基、 ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。

[0057]

アシルアミノ基には、置換アシルアミノ基が含まれる。前記アシルアミノ基と しては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好ましい。前記置換基の例に は、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルアミノ基の例には、アセチルアミ ノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N-フェニルアセチルアミノおよび3,5-ジスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0058]

ウレイド基には、置換ウレイド基が含まれる。前記ウレイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。前記ウレイド基の例には、3-メチルウレイド基、3,3-ジメチルウレイド基および3-フェニルウレイド基が含まれる。

[0059]

スルファモイルアミノ基には、置換スルファモイルアミノ基が含まれる。前記 置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイルアミノ基の例には 、N, N-ジプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0060]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換アルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0061]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換アリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が7~20のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0062]

アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基には、置換アルキルスルホニルアミノ基及び置換アリールスルホニルアミノ基が含まれる。前記アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のアルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキル

スルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ基、N-フェニルーメチルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基、および3-カルボキシフェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0063]

複素環スルホニルアミノ基には、置換複素環スルホニルアミノ基が含まれる。 複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホ ニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好 ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホ ニルアミノ基の例には、2ーチエニルスルホニルアミノ基、3ーピリジルスルホ ニルアミノ基が含まれる。

[0064]

アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基には、置換アルキルチオ基、置換アリールチオ基及び置換複素環チオ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基としては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0065]

アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基には、置換アルキルスルホニル基および置換アリールスルホニル基が含まれる。アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニル基をあげる事ができる。

$[0\ 0\ 6\ 6\]$

複素環スルホニル基には、置換複素環スルホニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルホニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホニル基の例には、2-チェニルスルホニル基、3-ピリジルスルホニル基が含まれる

アルキルスルフィニル基およびアリールスルフィニル基には、置換アルキルスルフィニル基および置換アリールスルフィニル基が含まれる。アルキルスルフィニル基およびアリールスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基およびフェニルスルフィニル基をあげる事ができる。

[0067]

複素環スルフィニル基には、置換複素環スルフィニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルフィニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルフィニル基の例には、4-ピリジルスルフィニル基が含まれる

[0068]

スルファモイル基には、置換スルファモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイル基の例には、ジメチルスルファモイル基およびジー(2-ヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれる。

[0069]

本発明にインクセットに用いる一般式(1)の染料の特に好ましい構造は、下 記一般式(2)で表されるものである。

一般式(2)

[0070]

【化3】

[0071]

一般式(2)において、 R^1 、 R^2 、 R^5 および R^6 は一般式(1)と同義である

R³およびR⁴は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基

、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルスルホニル基もしくはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香族基、複素環基が特に好ましい。

[0072]

 Z^1 はハメットの置換基定数 σ p 値が 0 . 2 0 以上の電子吸引性基を表す。 Z^1 は σ p 値が 0 . 3 0 以上の電子吸引性基であるのが好ましく、 0 . 4 5 以上の電子吸引性基が更に好ましく、 0 . 6 0 以上の電子吸引性基が特に好ましいが、 1 . 0 を超えないことが望ましい。好ましい具体的な置換基については後述する電子吸引性置換基を挙げることができるが、中でも、炭素数 $2 \sim 2$ 0 のアシル基、炭素数 $2 \sim 2$ 0 のアルキルオキシカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキルスルホニル基、炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキルスルホニル基及び炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキルスルホニル基のは、シアノ基、炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキルスルホニル基 、炭素数 $1 \sim 2$ 0 のアルキルスルホニル基であり、最も好ましいものはシアノ基である。

[0073]

 Z^2 は水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは 複素環基を表す。 Z^2 は好ましくは脂肪族基であり、更に好ましくは炭素数 $1\sim$ 6のアルキル基である。

[0074]

Qは水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基を表す。中でもQは5~8員環を形成するのに必要な非金属原子群からなる基が好ましい。前記5~8員環は置換されていてもよいし、飽和環であっても不飽和結合を有していてもよい。その中でも特に芳香族基、複素環基が好ましい。好ましい非金属原子としては、窒素原子、酸素原子、イオウ原子または炭素原子が挙げられる。そのような環構造の具体例としては、例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロペキサン環、シクロペプタン環、シクロオクタン環、シクロペンタン環、シクロペキサン環、シクロペプタン環、シクロオクタン環、シク

ロヘキセン環、ピリジン環、ピリミジン環、ピラジン環、ピリダジン環、トリアジン環、イミダゾール環、ベンゾイミダゾール環、オキサゾール環、ベンゾオキサゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、オキサン環、スルホラン環およびチアン環等が挙げられる。

[0075]

一般式(2)で説明した各置換基の水素原子は置換されていても良い。該置換基としては、一般式(1)で説明した置換基、G、 R^1 、 R^2 で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

[0076]

ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数σρ値について説明す る。ハメット則はベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量 的に論ずるために1935年にL.P.Hammettにより提唱された経験則 であるが、これは今日広く妥当性が認められている。ハメット則に求められた置 換基定数にはσρ値とσm値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出す ことができるが、例えば、J. A. Dean編、「Lange's Handb ook of Chemistry」第12版、1979年(Mc Graw-Hill)や「化学の領域」増刊、122号、96~103頁、1979年(南 光堂)に詳しい。尚、本発明において各置換基をハメットの置換基定数σρによ り限定したり、説明したりするが、これは上記の成書で見出せる、文献既知の値 がある置換基にのみ限定されるという意味ではなく、その値が文献未知であって もハメット則に基づいて測定した場合にその範囲内に包まれるであろう置換基を も含むことはいうまでもない。また、本発明の一般式(2)の中には、ベンゼン 誘導体ではない化合物も含まれるが、置換基の電子効果を示す尺度として、置換 位置に関係なく┎p値を使用する。本発明において、┎p値をこのような意味で 使用する。

[0077]

ハメット置換基定数 σ p 値が 0. 6 0 以上の電子吸引性基としては、シアノ基 、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメチルスルホニル基、アリールスル ホニル基(例えばフェニルスルホニル基)を例として挙げることができる。 ハメット σ p値が0. 45以上の電子吸引性基としては、上記に加えアシル基 (例えばアセチル基)、アルコキシカルボニル基 (例えばドデシルオキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基 (例えば、<math>m-クロロフェノキシカルボニル)、アルキルスルフィニル基 (例えば、n-プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基 (例えばフェニルスルフィニル)、スルファモイル基 (例えば、N-エチルスルファモイル、N, N-ジメチルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基 (例えば、トリフルオロメチル)を挙げることができる。

ハメット置換基定数 σ p 値が 0 . 3 0 以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ基)、カルバモイル基(例えば、N- エチルカルバモイル基、N, N- ジブチルカルバモイル基)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、トリフロロメチルオキシ基)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ基)、スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ基)、2 つ以上の σ p 値が 0 . 1 5 以上の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、2 , 4 - ジニトロフェニル基、ペンタクロロフェニル基)、およびヘテロ環(例えば、2 - ベンゾオキサゾリル基、2 - ベンゾチアゾリル基、1 - フェニル-2 - ベンゾイミダゾリル基)を挙げることができる。

 σ p 値が 0. 2 0 以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0078]

前記一般式(1)で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、 R^5 および R^6 として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、 R^5 および R^6 が共に水素原子であることは無い。

Gとして好ましい基は、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基であり、もっとも好ましくは水素原子、アミノ基、アシルアミノ基である。

Aのうち、好ましい基はピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、 チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチ アゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

また、 B^1 と B^2 の好ましい組み合わせは、 B^1 および B^2 がそれぞれ= CR^{1-} 、 $-CR^2$ =であり、 R^1 、 R^2 は各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0079]

尚、前記一般式(1)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。 ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0800]

前記一般式(1)で表されるアゾ染料の具体例を以下に示すが、本発明に用いられるアゾ染料は、下記の例に限定されるものではない。

[0081]

【表1】

$$R_1$$
 R_2
 CN
 R_3
 R_3
 R_4
 R_2

		H_2	
染料	R,	R ₂	R ₃
a-1	$\stackrel{s}{\underset{N}{\longleftarrow}}$	-C ₈ H ₁₇	C ₈ H ₁₇
a-2	√ _N L CI	C ₈ H ₁₇	CH_3 CH_3 CH_3
a-3	S CI CI	CH_3 CH_3 CH_3	C ₈ H ₁₇
a-4	$ \stackrel{S}{\sim}$ ${\sim}$	OC ₈ H ₁₇	-C ₈ H ₁₇
a-5	S NO ₂	CH ₃	CH ₃

[0082]

【表2】

[0083]

【表3】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & CN & H_3C & CN & H \\
N & N = N & N = N & R_4 \\
R_2 & H - N & R_3
\end{array}$$

染料	R ₁	R _z	R₃	R ₄
a-11	+	SO₂Na N	—СH3	SO₃Na .
a-12		S COOH	—∕So₃K	СООН
a-13	CI	S S S S S S S S S S	—∕So₃κ	СООН
a-14	+	SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃
a-15	-	SSO ₃ K	CH ₃ SO ₃ K CH ₃	CH ₃ SO ₃ K CH ₃
a-16	+	S CI	CH ₃ CH ₂ CH ₃ N(CH ₂ CO ₂ H) ₂	CH ₃ CH ₂ N(CH ₂ CO ₂ H) ₂
a-17	+	SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Nia	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃

[0084]

【表4】

染料	R _t	R₂	R ₃	R ₄
a-18	→ _N	→ _N S	CH_3 CH_3 CH_3	CH ₃ CH ₃
a-19	√s CI	−SO₂CH₃	CH ₃ CH ₃	— С Ъ-сн _з
a−20	$\stackrel{s}{\sim}$	-COCH ₃	C ₈ H ₁₇ (t)	C ₈ H ₁₇ (t)
a-21	-STTCI	-SO₂CH₃	H ₃ C ————————————————————————————————————	C ₈ H ₁₇ (t)
a-22	→ _N ×	н	CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃
a-23	$\stackrel{s}{\sim}$	н	CH₃	CH ₃
a-24	$\stackrel{s}{\sim}$	н	CH ₃	CH ₃
a-25	$\stackrel{\circ}{\sim}$		CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃

[0085]

【表5】

[0086]

【表6】

[0087]

【表7】

[0088]

【表8】

R ₁ R ₂ R ₄ R ₅ R ₆ N'N N=N N=N R ₇ H-N R ₇	ď	f Q	COCH3		so,ch,	CgH17	C2H5 C2H5
	В,	0CgH17	C ₈ H ₁₇ (t)	CH3	₹\$\\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	to the	C2Hs C2Hs
	R	SO ₂ CH ₃	Sy z	<u>ت</u> سيک		ゼ ロ=0	
	Ä R	CONH2	I	r	π	CONH,	π
	R.	I	COOEt	CONH,	I	Ι	СН,
	ጺ	Z	Z Z Z		NO N	SON TO	
	R,	N O	å.	SO,CH3	O	Ŗ	O
	٦	₹\$	-	2	+	+	a-46 — CN
	紫	a-41	a-42	a-43	a-44	a-45	a-46

[0089]

【表9】

	R	-C ₉ H ₁₇	£ \$ £ 5	5	CH3 SOSL	SO ₃ Na
\$\frac{1}{2} \frac{1}{2} \frac	Rs	C ₈ H ₁ ,	£ \$ 5	C ₉ H ₁₇	CH ³ COH ³	SO ₃ Na
H N H N H N H N H N H N H N H N H N H N	Z.	I	Ι	I	Ι	I
S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	Ŗ	N C	O	CONH2	I	CN
	R ₂	СН³	CH ³	СН	, CH ³	x
	ď.	CH ₃	г О	cH,	CH ³	сн³
	茶	p-1	b-2	p-3	b-4	p-5

[0090]

【表10】

	R	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ N(CH ₂ CO ₂ N) ₂	C ₈ H ₁ ,	SO ₃ Na
R K	R	CH ₃ CH ₄ CH ₂ N(CH ₂ CO ₂ N) ₂	f of f	SO ₃ Na
CN N=N H-N H-N B ₆	A.	Sy z		SO,CH,
E Z S	R³	π	I	x
	R ₂	cH³	СН³	±
	R,	o L	ъ́в	CH ³
	茶	9-9	b-7	p-8

[0091]

【表11】

	R _s	$C_6H_{17}(t)$ C_6H_{17}	y°os-√ y°os-√	×°os-√ γ°os-√	CH ₃ CH ₃	CH ₃ Ch ₁ C ₈ H ₁ ,(t)
N=N	, œ	I	T	Y _E OS N	SO ₂ NT C(CH ₂)	S NHSO ₂ OC ₈ H ₁₇ (n)
E Z	R³	S	CONH2	I	π	I
	R ₂	СН³	x	OH,	r U	I
	R,	-SCH ₃		-S SO3K	L OH	
	採	<u>-</u> 2	c-2	°-3	c-4	c-5

[0092]

【表12】

	R,	-So ₃ K	SH'S SH'S SH'S SH'S SH'S SH'S SH'S SH'S	So. Fo. C. Fo.	C ₈ H ₁ ,	SH's CH's
	R _s	-So ₃ K	£ \$	Ch SO ₃ K	C ₈ H ₁ ,	——————————————————————————————————————
N=N	R,	Ξ	x		I	\$ 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
z-z ≺ 2 × 2	R	N O	N O	x	CONH,	Ι
	R,	, HO	ch³	Ι	OH,	CH,
	R,	Μe	Æ	œ W	Ph	£
	茶茶	1	d-2	р-9	4-b	q-5

[0093]

【表13】

	R.	C ₈ H ₁ ,(t)	C ₈ H ₁ ,	° СОСН³	×so ₃ K	5 5	z - 000
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	R _s	C ₈ H ₁₇ (t)	C ₉ H ₁ ,	£ 4.5	-So ₃ K	ž 🔷	NC NS
S N=N-N=N N N N N N N N N N N N N N N N N	4	Ŧ	Sylvanian Sylva		I	SO ₂ CH ₃	7
R. S.	R	CONH2	I	x	N C	I	СН3
	R ₂	CH3	x	ъ́в	I	СН,	HO HE CHE CHE CHE CHE CHE CHE CHE CHE CHE
	R,	5-CI	5,6~diCl	5,6-diCl	5-CH ₃	e-5 5-NO ₂	CH ₃
	张	e-1	e-2	e3	e-4	e-5	Ž Š

[0094]

本発明のインクジェット用インクセットのシアン及びライトシアン、あるいはダ

ークイエローインクに好ましく用いることができて画像堅牢性とカラーバランス の維持に有効なシアン染料として下記の一般式(I)の染料がとくに好ましい。

[0095]

一般式 (I)

【化4】

$$(X_{3})b_{3}$$

$$(X_{3})a_{3}$$

$$(Y_{2})b_{2}$$

$$(X_{4})a_{4}$$

$$(Y_{4})b_{4}$$

$$(Y_{1})b_{1}$$

$$(Y_{1})b_{1}$$

[0096]

一般式(I)において、 X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 は、それぞれ独立に、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ 、スルホ基、 $-CONR_1R_2$ 、または $-CO_2R_1$ を表す。 Z は、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基を表す。 R_1 および R_2 は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基を表す。なお、Zが複数個存在する場合、それらは同一でも異なっていてもよい。 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 は、それぞれ独立に、一価の置換基を表す。なお、 X_1 ~ X_4 および Y_1 ~ Y_4 のいずれかが複数個存在するとき、それらは、同一でも異なっていてもよい。Mは、水

素原子、金属原子またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物である。Mは、水素原子、金属原子またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物である。

 a_1 ~ a_4 および b_1 ~ b_4 は、それぞれ X_1 ~ X_4 および Y_1 ~ Y_4 の置換基数を表し、 a_1 ~ a_4 は、それぞれ独立に、0~4の整数であり、全てが同時に0になることはなく、 b_1 ~ b_4 は、それぞれ独立に、0~4の整数である。

[0097]

本発明に用いる一般式(I)の化合物について、さらに詳細に説明する。

一般式(I)において、 X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 は、それぞれ独立に、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ 、スルホ基、 $-CONR_1R_2$ 、または $-CO_2R_1$ を表す。これらの置換基の中でも、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2NR_1R_2$ が好ましく、特に $-SO_2-Z$ および $-SO_2NR_1R_2$ が好ましく、特に $-SO_2-Z$ および $-SO_2NR_1R_2$ が好ましく、 $-SO_2-Z$ が最も好ましい。ここで、その置換基数を表す a_1 a_4 のいずれかが a_1 以上の数を表す場合、 a_1 0、複数存在するものは同一でも異なっていても良く、それぞれ独立に上記のいずれかの基を表す。また、 a_1 0、 a_2 1、 a_2 2、 a_3 3 よび a_4 3 なんでいてもとく同じ置換基であってもよく、あるいは例えば a_1 3、 a_2 4、 a_3 4 なるないは例えば a_1 5、 a_2 6、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基であってもよく、あるいは互いに異なる置換基を、例えば a_1 6 の a_2 7 と a_2 8 の a_3 8 を含んでいてもよい。

[0098]

上記 Z は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは 無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル基、置換もしくは 無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換 の複素環基を表す。好ましくは、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしく は無置換のアリール基、置換もしくは無置換の複素環基であり、その中でも置換 アルキル基、置換アリール基、置換複素環基が最も好ましい。

上記R₁、R₂は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のアルケニル

基、置換もしくは無置換のアラルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、または置換もしくは無置換の複素環基を表す。なかでも、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、および置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、その中でも水素原子、置換アルキル基、置換アリール基、および置換複素環基がさらに好ましい。但し、 R_1 、 R_2 がいずれも水素原子であることは好ましくない。

[0099]

 R_1 、 R_2 およびZが表す置換もしくは無置換のTルキル基としては、炭素原子数が $1\sim30$ のTルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、分岐のTルキル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のT0、T1、T2、T2、T3 など T3 など T4が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。中でも水酸基、T4、T7、T7、T8、T8 を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していても良い。なお、T7ル キル基の炭素原子数は置換基の炭素原子を含まず、他の基についても同様である

[0100]

 R_1 、 R_2 およびZが表す置換もしくは無置換のシクロアルキル基としては、炭素原子数が $5\sim30$ のシクロアルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のZ、 R_1 、 R_2 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、およびスルホンアミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していても良い。

[0101]

 R_1 、 R_2 およびZが表す置換もしくは無置換のアルケニル基としては、炭素原子数が $2\sim30$ のアルケニル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を

高めるという理由から、分岐のアルケニル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述の Z、 R 1、 R2、 Y1、 Y2、 Y3および Y4が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していてもよい。

[0102]

 R_1 、 R_2 およびZが表す置換もしくは無置換のTラルキル基としては、炭素原子数が $T \sim 30$ のTラルキル基が好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、分岐のTラルキル基が好ましく、特に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が特に好ましい。置換基の例としては、後述のZ、 R_1 、 R_2 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが挙げられる。なかでも、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、Tミド基、スルホンTミド基が染料の会合性を高め堅牢性を向上させるので特に好ましい。この他、ハロゲン原子やイオン性親水性基を有していてもよい。

[0103]

[0104]

R₁、R₂およびZが表す複素環基としては、5 員または6 員環のものが好まし

く、それらは更に縮環していてもよい。また、芳香族複素環であっても非芳香族 複素環であっても良い。以下にR₁、R₂およびZで表される複素環基を、置換位 置を省略して複素環の形で例示するが、置換位置は限定されるものではなく、例 えばピリジンであれば、2位、3位、4位で置換することが可能である。ピリジ ン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、キノリン、イソキノリン 、キナゾリン、シンノリン、フタラジン、キノキサリン、ピロール、インドール 、フラン、ベンゾフラン、チオフェン、ベンゾチオフェン、ピラゾール、イミダ ゾール、ベンズイミダゾール、トリアゾール、オキサゾール、ベンズオキサゾー ル、チアゾール、ベンゾチアゾール、イソチアゾール、ベンズイソチアゾール、 チアジアゾール、イソオキサゾール、ベンズイソオキサゾール、ピロリジン、ピ ペリジン、ピペラジン、イミダゾリジン、チアゾリンなどが挙げられる。なかで も、芳香族複素環基が好ましく、その好ましい例を先と同様に例示すると、ピリ ジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアジン、ピラゾール、イミダゾ ール、ベンズイミダゾール、トリアゾール、チアゾール、ベンゾチアゾール、イ ソチアゾール、ベンズイソチアゾール、チアジアゾールが挙げられる。それらは 置換基を有していても良く、置換基の例としては、後述の Z、 R₁、 R₂、 Y₁、 Y₂、Y₃およびY₄が更に置換基を持つことが可能な場合の置換基と同じものが 挙げられる。好ましい置換基は前記アリール基の置換基と、更に好ましい置換基 は、前記アリール基の更に好ましい置換基とそれぞれ同じである。

[0105]

ル基、カルボキシル基、またはスルホ基を挙げる事ができ、各々はさらに置換基 を有していてもよい。

[0106]

なかでも、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、シアノ基、アルコキシ基、アミド基、ウレイド基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、およびスルホ基が好ましく、特に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基およびスルホ基が好ましく、水素原子が最も好ましい。

[0107]

Z、 R_1 、 R_2 、 Y_1 、 Y_2 、 Y_3 および Y_4 が更に置換基を有することが可能な基であるときは、以下に挙げる置換基を更に有してもよい。

[0108]

炭素数 $1\sim12$ の直鎖または分岐鎖アルキル基、炭素数 $7\sim18$ の直鎖または分岐鎖アラルキル基、炭素数 $2\sim12$ の直鎖または分岐鎖アルケニル基、炭素数 $2\sim12$ の直鎖または分岐鎖アルキニル基、炭素数 $3\sim12$ の直鎖または分岐鎖シクロアルケニル基(以上の各基は分岐鎖を有するものが染料の溶解性およびインクの安定性を向上させる理由から好ましく、不斉炭素を有するものが特に好ましい。以上の各基の具体例としては、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、2-エチルヘキシル基、2-メチルスルホニルエチル基、3-フェノキシプロピル基、トリフルオロメチル基、シクロペンチル基)、ハロゲン原子(例えば、塩素原子、臭素原子)、アリール基(例えば、フェニル基、4-t-ブチルフェニル基、2, 4-ジーt-アミルフェニル基)、複素環基(例えば、イミダゾリル基、ピラゾリル基、トリアゾリル基、2-フリル基、2-デエニル基、2-ピリミジニル基、2-ベンゾチアゾリル基)、

[0109]

シアノ基、ヒドロキシル基、ニトロ基、カルボキシ基、アミノ基、アルキルオキシ基 (例えば、メトキシ基、エトキシ基、2-メトキシエトキシ基、2-メチスルホニルエトキシ基)、アリールオキシ基 (例えば、フェノキシ基、2-メチ

ルフェノキシ基、4-t-ブチルフェノキシ基、3-ニトロフェノキシ基、3- t-ブチルオキシカルバモイルフェノキシ基、3-メトキシカルバモイル基)、アシルアミノ基(例えば、アセトアミド基、ベンズアミド基、4-(3-t-ブチルー4-ヒドロキシフェノキシ)ブタンアミド基)、アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ基、ブチルアミノ基、ジエチルアミノ基、メチルブチルアミノ基)、アニリノ基(例えば、フェニルアミノ基、2-クロロアニリノ基、ウレイド基(例えば、フェニルウレイド基、メチルウレイド基、N,Nージブチルウレイド基)、スルファモイルアミノ基(例えば、N,Nージプロピルスルファモイルアミノ基)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ基、2-フェノキシエチルチオ基)、アリールチオ基(例えば、フェニルチオ基、2-ブトキシー5-tーオクチルフェニルチオ基、2-カルボキシカルボニルアミノ基)、アルキルオキシカルボニルアミノ基(例えば、メトキシカルボニルアミノ基)、スルホンアミド基(例えば、メタンスルホンアミド基、ベンゼンスルホンアミド基、p-トルエンスルホンアミド基)、

[0110]

カルバモイル基(例えば、N-x+nカルバモイル基、N, N-yブチルカルバモイル基)、スルファモイル基(例えば、N-x+nスルファモイル基、N, N ージプロピルスルファモイル基、N-y+n 基、N-y+n N-y+n 基、N-y+n N-y+n 基、N-y+n N-y+n N-

$[0\ 1\ 1\ 1\ 1]$

シリルオキシ基(例えば、トリメチルシリルオキシ基、ジブチルメチルシリルオキシ基)、アリールオキシカルボニルアミノ基(例えば、フェノキシカルボニル

アミノ)、イミド基(例えば、N-スクシンイミド基、N-フタルイミド基)、 複素環チオ基(例えば、2-ベンゾチアゾリルチオ基、2,4-ジーフェノキシ -1,3,5-トリアゾール-6-チオ基、2-ピリジルチオ基)、スルフィニ ル基(例えば、3-フェノキシプロピルスルフィニル基)、ホスホニル基(例え ば、フェノキシホスホニル基、オクチルオキシホスホニル基、フェニルホスホニ ル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキシカルボニル基)、ア シル基(例えば、アセチル基、3-フェニルプロパノイル基、ベンゾイル基)、 イオン性親水性基(例えば、カルボキシル基、スルホ基、ホスホノ基および4級 アンモニウム基)が挙げられる。

[0112]

前記一般式(I)で表されるフタロシアニン染料が水溶性である場合には、イオン性親水性基を有することが好ましい。イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例えば、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例えば、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。対イオンのなかでも、アルカリ金属イオンが好ましく、特にリチウムイオンは染料の溶解性を高めインク安定性を向上させるため特に好ましい。

イオン性親水性基の数としては、フタロシアニン系染料1分子中少なくとも2個有することが好ましく、スルホ基および/またはカルボキシル基を少なくとも2個有することが特に好ましい。

[0113]

 $a_1 \sim a_4$ および $b_1 \sim b_4$ は、それぞれ $X_1 \sim X_4$ および $Y_1 \sim Y_4$ の置換基数を表す。 $a_1 \sim a_4$ は、それぞれ独立に、 $0 \sim 4$ の整数を表すが、全てが同時に 0 になることはない。 $b_1 \sim b_4$ は、それぞれ独立に、 $0 \sim 4$ の整数を表す。 なお、 $a_1 \sim a_4$ および $b_1 \sim b_4$ のいずれかが 2以上の整数であるときは、 $X_1 \sim X_4$ および

 $Y_1 \sim Y_4$ のいずれかは複数個存在することになり、それらは同一でも異なっていてもよい。

[0114]

 a_1 と b_1 は、 a_1 + b_1 =4の関係を満たす。特に好ましいのは、 a_1 が1または2を表し、 b_1 が3または2を表す組み合わせであり、そのなかでも、 a_1 が1を表し、 b_1 が3を表す組み合わせが最も好ましい。

 a_2 と b_2 、 a_3 と b_3 、 a_4 と b_4 の各組み合わせにおいても、 a_1 と b_1 の組み合わせと同様の関係であり、好ましい組み合わせも同様である。

[0115]

Mは、水素原子、金属元素またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物を表す。

Mとして好ましいものは、水素原子の他に、金属元素として、Li、Na、K、Mg、Ti、Zr、V、Nb、Ta、Cr、Mo、W、Mn、Fe、Co、Ni、Ru、Rh、Pd、Os、Ir、Pt、Cu、Ag、Au、Zn、Cd、Hg、Al、Ga、In、Si、Ge、Sn、Pb、Sb、Bi等が挙げられる。酸化物としては、VO、GeO等が好ましく挙げられる。 また、水酸化物としては、Si(OH)2、Cr(OH)2、Sn(OH)2等が好ましく挙げられる。さらに、ハロゲン化物としては、AICI、SiCI2、VCI、VCI2、VOI、FeCI、GaCI、ZrCI等が挙げられる。なかでも、Cu、Ni、Zn、AI等が好ましく、Cuが最も好ましい。

[0116]

また、L(2価の連結基)を介してPc(フタロシアニン環)が2量体(例えば、Pc-M-L-M-Pc)または3量体を形成してもよく、その時のMはそれぞれ同一であっても異なるものであってもよい。

[0117]

Lで表される 2 価の連結基は、オキシ基-O-、チオ基-S-、カルボニル基-CO-、スルホニル基 $-SO_2-$ 、イミノ基-NH-、メチレン基 $-CH_2-$ 、およびこれらを組み合わせて形成される基が好ましい。

[0118]

前記一般式(I)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0119]

前記一般式(I)で表されるフタロシアニン染料のなかでも、一般式(II)で表される構造のフタロシアニン染料が更に好ましい。以下に本発明に特に好適な一般式(II)で表されるフタロシアニン染料について詳しく述べる。

[0120]

【化5】

$$(X_{13})a_{13}$$
 Y_{15}
 X_{14}
 Y_{13}
 Y_{15}
 $Y_$

[0121]

一般式(II)において、 $X_{11} \sim X_{14}$ 、 $Y_{11} \sim Y_{18}$ は一般式(I)の中の $X_1 \sim X_4$ 、 $Y_1 \sim Y_4$ とそれぞれ同義であり、好ましい例も同じである。また、Mは一般式(I)中のMと同義であり、好ましい例も同様である。

[0122]

一般式(II)中、 a_{11} ~ a_{14} は、それぞれ独立に、1 または2 の整数であり、 好ましくは a_{11} + a_{12} + a_{13} + a_{14} は4以上6以下である。特に好ましくは a_{11} = a_{12} = a_{13} = a_{14} =1である。

[0123]

 X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} および X_{14} は、それぞれ全く同じ置換基であってもよく、あ

るいは例えば X_1 、 X_2 、 X_3 および X_4 が全て $-SO_2-Z$ であり、かつ各Zは異なるものを含む場合のように、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基であってもよく、あるいは互いに異なる置換基を、例えば $-SO_2-Z$ と $-SO_2NR_1R_2$ を含んでいてもよい。

一般式(II)で表されるフタロシアニン染料のなかでも、特に好ましい置換基の組み合わせは、以下の通りである。

[0124]

 X_{11} ~ X_{14} としては、それぞれ独立に、-SO-Z、 $-SO_2-Z$ 、 $-SO_2N$ R_1R_2 または $-CONR_1R_2$ が好ましく、特に $-SO_2-Z$ または $-SO_2NR_1$ R_2 が好ましく、 $-SO_2-Z$ が最も好ましい。

[0125]

Zは、それぞれ独立に、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、そのなかでも、置換アルキル基、置換アリール基、置換複素環基が最も好ましい。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、置換基中に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が好ましい。また、会合性を高め堅牢性を向上させるという理由から、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基が置換基中に有する場合が好ましい。

[0126]

R₁及びR₂は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアリール基、置換もしくは無置換の複素環基が好ましく、そのなかでも、水素原子、置換アルキル基、置換アリール基、置換複素環基がより好ましい。ただしR₁及びR₂が共に水素原子であることは好ましくない。特に染料の溶解性やインク安定性を高めるという理由から、置換基中に不斉炭素を有する場合(ラセミ体での使用)が好ましい。また、会合性を高め堅牢性を向上させるという理由から、水酸基、エーテル基、エステル基、シアノ基、アミド基、スルホンアミド基が置換基中に有する場合が好ましい。

[0127]

Y₁₁~Y₁₈は、それぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリ

ール基、シアノ基、アルコキシ基、アミド基、ウレイド基、スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、およびスルホ基が好ましく、特に水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、カルボキシル基、またはスルホ基であることが好ましく、水素原子であることが最も好ましい。

 a_{11} $\sim a_{14}$ は、それぞれ独立に、1 または2 であることが好ましく、全てが1 であることが特に好ましい。

Mは、水素原子、金属元素またはその酸化物、水酸化物もしくはハロゲン化物を表し、特にCu、Ni、Zn、Alが好ましく、なかでも特にCuが最も好ましい。

[0128]

前記一般式(II)で表されるフタロシアニン染料が水溶性である場合には、イオン性親水性基を有することが好ましい。イオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルグアニジニウムイオン、テトラメチルホスホニウム)が含まれる。対イオンのなかでも、アルカリ金属イオンが好ましく、特にリチウムイオンは染料の溶解性を高めインク安定性を向上させるため特に好ましい。

イオン性親水性基の数としては、フタロシアニン系染料1分子中に少なくとも2個有することが好ましく、スルホ基および/またはカルボキシル基を少なくとも2個有することが特に好ましい。

[0129]

前記一般式(II)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての

ページ: 54/

置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0130]

本発明に係るフタロシアニン染料の化学構造としては、スルフィニル基、スルホニル基、スルファモイル基のような電子吸引性基を、フタロシアニンの4つの各ベンゼン環に少なくとも一つずつ、フタロシアニン骨格全体の置換基のσρ値の合計で1.6以上となるように導入することが好ましい。

ハメットの置換基定数 σ p値について若干説明する。ハメット則は、ベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ずるために1935年L. P. Hamme t t により提唱された経験則であるが、これは今日広く妥当性が認められている。ハメット則に求められた置換基定数には σ p値と σ m値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出すことができるが、例えば、J. A. Dean編、「Lange's Handbook of Chemis try」第12版、1979年(Mc Graw-Hill)や「化学の領域」増刊、122号、96~103頁、1979年(南光堂)に詳しい。

[0131]

前記一般式(I)で表されるフタロシアニン誘導体は、その合成法によって不可避的に置換基Xn($n=1\sim4$)およびYm($m=1\sim4$)の導入位置および導入個数が異なる類縁体混合物である場合が一般的であり、従って一般式はこれら類縁体混合物を統計的に平均化して表している場合が多い。本発明では、これらの類縁体混合物を以下に示す三種類に分類すると、特定の混合物が特に好ましいことを見出したものである。すなわち前記一般式(I)および(II)で表されるフタロシアニン系染料類縁体混合物を置換位置に基づいて以下の三種類に分類して定義する。

[0132]

- (1) β -位置換型:2およびまたは3位、6およびまたは7位、10およびまたは11位、14およびまたは15位に特定の置換基を有するフタロシアニン染料。
- (2) α -位置換型:1 およびまたは 4 位、5 およびまたは 8 位、9 およびまたは 1 2 位、1 3 およびまたは 1 6 位に特定の置換基を有するフタロシアニン染料

0

(3) α , β -位混合置換型: $1\sim1$ 6位に規則性なく、特定の置換基を有するフタロシアニン染料。

[0133]

本明細書中において、構造が異なる(特に、置換位置が異なる)フタロシアニン染料の誘導体を説明する場合、上記 β - 位置換型、 α - 位置換型、 α , β - 位混合置換型を使用する。

[0134]

本発明に用いられるフタロシアニン誘導体は、例えば白井-小林共著、(株) アイピーシー発行「フタロシアニンー化学と機能-」(P. $1 \sim 62$)、C. C. Leznoff-A. B. P. Lever共著、VCH発行'Phthalo cyanines-Properties and Applications'(P. $1 \sim 54$)等に記載、引用もしくはこれらに類似の方法を組み合わせて合成することができる。

[0135]

本発明に用いる一般式(I)で表されるフタロシアニン化合物は、世界特許 0 0/17275号、同 00/08103号、同 00/08101号、同 98/41853号、特開平 10-36471号などに記載されているように、例えば無置換のフタロシアニン化合物のスルホン化、スルホニルクロライド化、アミド化反応を経て合成することができる。この場合、スルホン化がフタロシアニン核のどの位置でも起こり得る上にスルホン化される個数も制御が困難である。従って、このような反応条件でスルホ基を導入した場合には、生成物に導入されたスルホ基の位置と個数は特定できず、必ず置換基の個数や置換位置の異なる混合物を与える。従ってそれを原料として本発明の化合物を合成する時には、複素環置換スルファモイル基の個数や置換位置は特定できないので、本発明のインクセットに適した化合物としては置換基の個数や置換位置の異なる化合物が何種類か含まれる α , β -位混合置換型混合物として得られる。

[0136]

前述したように、例えばスルファモイル基のような電子求引性基を数多くフタ

ロシアニン核に導入すると酸化電位がより貴となり、オゾン耐性が高まる。上記の合成法に従うと、電子求引性基が導入されている個数が少ない、即ち酸化電位がより卑であるフタロシアニン染料が混入してくることが避けられない。従って、オゾン耐性を向上させるためには、酸化電位がより卑である化合物の生成を抑えるような合成法を用いることがより好ましい。

[0137]

本発明において一般式(II)で表されるフタロシアニン化合物は、例えば下記式で表されるフタロニトリル誘導体(化合物 P)および/またはジイミノイソインドリン誘導体(化合物 Q)を一般式(III)で表される金属誘導体と反応させるか、或いは下記式で表される4-スルホフタロニトリル誘導体(化合物 R)と一般式(III)で表される金属誘導体を反応させて得られるテトラスルホフタロシアニン化合物から誘導することができる。

[0138]

【化6】

[0139]

上記各式中、Xp は上記一般式(II)における X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} または X_{14} に

相当する。また、Yq、Yq'は、それぞれ上記一般式(II)における Y_{11} 、 Y_{12} 、 Y_{13} 、 Y_{14} 、 Y_{15} 、 Y_{16} 、 Y_{17} または Y_{18} に相当する。化合物Rにおいて、M'はカチオンを表す。

M'が表わすカチオンとしては、Li、Na、Kなどのアルカリ金属イオン、またはトリエチルアンモニウムイオン、ピリジニウムイオンなどの有機カチオンなどが挙げられる。

[0140]

一般式(III):M-(Y)d

一般式(III)中、Mは前記一般式(I)および(II)のMと同義であり、Y はハロゲン原子、酢酸陰イオン、アセチルアセトネート、酸素などの1価または 2価の配位子を示し、dは1~4の整数である。

[0141]

即ち、上記の合成法に従えば、望みの置換基を特定の数だけ導入することができる。特に本発明のように酸化電位を貴とするために電子求引性基を数多く導入したい場合には、上記の合成法は、一般式(I)のフタロシアニン化合物を合成するための既に述べた方法と比較して極めて優れたものである。

[0142]

かくして得られる前記一般式(II)で表されるフタロシアニン化合物は、通常 Xpの各置換位置における異性体である下記一般式(a)-1~(a)-4で 表される化合物の混合物、すなわち β -位置換型となっている。

[0143]

【化7】

$$X_{14}$$
 Y_{q}
 Y_{q}

一般式 (a) -1

[0144]

【化8】

一般式 (a) - 2

[0145]

【化9】

一般式(a)-3

[0146]

【化10】

$$X_{14}$$
 Y_q
 Y_q
 Y_q
 Y_q
 X_{11}
 X_{13}
 Y_q
 X_{11}
 X_{12}
 X_{14}
 Y_q
 X_{14}
 Y_q
 X_{11}
 X_{12}

一般式 (a) -4

[0147]

上記合成法において、Xpとして全て同一のものを使用すれば X_{11} 、 X_{12} 、 X_{13} および X_{14} が全く同じ置換基である β -位置換型フタロシアニン染料を得るこ

とができる。一方、Xpとして異なるものを組み合わせて使用すれば、同じ種類の置換基であるが部分的に互いに異なる置換基をもつ染料や、あるいは、互いに異なる種類の置換基をもつ染料を合成することができる。一般式(II)の染料のなかでも、互いに異なる電子吸引性置換基を持つこれらの染料は、染料の溶解性、会合性、インクの経時安定性などを調整できるので、特に好ましい。

[0148]

本発明では、いずれの置換型においても酸化電位が1.0 V(v s SCE)よりも貴であることが堅牢性の向上に非常に重要であることが見出され、その効果の大きさは前記先行技術から全く予想することができないものであった。また、原因は詳細には不明であるが、なかでも、 α , β —位混合置換型よりは β -位置換型の方が色相、光堅牢性、オゾンガス耐性等において明らかに優れている傾向にあった。

[0149]

前記一般式(I)および(II)で表されるフタロシアニン染料の具体例(一般式(I)に該当する例示化合物 I $-1 \sim I - 1$ 2 および一般式(II)に該当する例示化合物 1 0 $1 \sim 1$ 9 0)を下記に示すが、本発明に用いられるフタロシアニン染料は、下記の例に限定されるものではない。

[0150]

【化11】

例示化合物

$$(I-1)$$

$$SO_2NH$$
 SO_3K
 SO_2NH
 SO_3K
 SO_2NH
 SO_3K
 SO_2NH
 SO_3K

[0151]

【化12】

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\$$

SO₂NH-

(n)C₈H₁₇

(I-4)

[0152]

【化13】

(I-6)

[0153]

【化14】

[0154]

出証特2003-3069810

【化15】

(I-9)

(I-10)

$$SO_2NH CO_2K$$
 $N N N N$
 $N - Cu - N SO_2NH CO_2K$
 $N - N N N N$
 $N - Cu - N CO_2K$
 $N - Cu - N CO_2K$

[0155]

【化16】

$$\begin{array}{c} SO_2NH - \\ SO_3Na \\ N - Ni - N \\ SO_3Na \\ SO_3Na \\ SO_2NH - \\ SO_3Na \\ SO_3Na \\ SO_3Na \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ & \\ &$$

[0156]

【表14】

X X X X X X X X X X X X X X X X X X X	Y ₁₂ Y ₁₃ , Y ₁₄ Y ₁₅ , Y ₁₆ Y ₁₇ , Y ₁₇	-Н, -Н -Н, -Н -Н,	-н -с1, -н -с1, -н -с1, -н	-н -н, -н -н, -н -н, -н	-нннннн	-Н -С1, -Н -С1, -Н -С1, -Н	-н -н, -н -н, -н -н, -н	-нннннн	-н -н -н -н -н -н -н	-Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н	-н -н, -н -н, -н -н, -н
-	7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	Ę,	-C1, -H	岩	Ę,	-с1, -н	-н,	-⊞,	Ψ,	-H,	-Н,
× × × × × × × × × × × × × × × × × × ×	X ₂	#-	Н-	F	#-	Н-	NO-	#-	F	H	H-
1, x x x x x x x x x x x x x x x x x x x	X, X	$-SO_1-NH-CH_1-CH_2-SO_3Li$	OH - SO ₂ - NH - CH ₂ CH - CH ₂ CH ₂ - SO ₃ Na	OH -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ NH-CH ₂ CH-SO ₃ Li	$-SO_2-NH$ \longrightarrow $SO_2NH-CH_2CH_2-SO_3Li$	CH2-COONa -SO2-NH-CH2-CO-NH-CH-COONa	$-SO_{1}-NH-CH_{2}-CH_{1}-SO_{2}-NH-CH_{2}-C00Na$	СР-ОН -SO2-CР-СР-СР-SO2-NН-СН-СООЦ	$-SO_{1}-CH_{1}-CH_{2}-CH_{3}-SO_{3}Li$	$- SO_{1} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{3} - SO_{3}K$	$-50_{1}-(CH_{1})_{1}-CO_{2}K$
<i>→</i>	M M	Cu	Cu	Cu	Cu	Ni	Cu	Cu	Cu	η	3
(A A) (1) in	化合物 No.	101	102	103	104	105	106	107	108	109	110

[0157]

【表15】

, x, , x, , x, 体例はそれぞれ独立に順不同である。	X2 Y11, Y12 Y13, Y11 Y15, Y16 Y11, Y11	¥,	-S0,Li -H, -H -H, -H -H, -H -H, -H	н- н- н- н- н- н- н- н- н-	-80,Li -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н	н- н- н- н- н- н- н- н- н-	-н, -н, -н, -н, -н, -н, -н, -н	-Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н
X1, X2 X1, X2 X1, X2 X1, X2 X1, X2 X2 X1, X2 X2 X2 X2 X2 X3 X4 X2 X3 X4 X4 X2 X4 X4	¹X	OH -SO2-NH-CH2-CH2-SO2-NH-CH2CH2-SO3Li		- SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ SO ₃ K OH	- HO	CH ₃ -SO ₂ NH(CH ₂) [®] N(CH ₂ CH ₂ OH) ₂ · CH ₃ -	Y⁵OS⁴HD-HD-HD-HN-OD- HO HO	COOLi
, (X,	×	Çū	Cu	ng	Cu	Cu	ng	Cu
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	化合物 No.	111	112	113	114	115	116	117

[0158]

【表16】

x, x	Y 11, Y 12 Y 13, Y 14 Y 15, Y 16 Y 11, Y 14	-н, -н, -н, -н, -н,	-Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н	1 -Н, -Н, -Н, -Н, -Н, -Н, -Н	H -H, -H -H, -H -H, -H	1 -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н	Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н	н- н, -н, -н, -н, -н, -н, -н
X, X, X, (Y, X, Y,		- so ₂ ch ₂ ch ₂ ch - so ₃ Li	OH -SO ₂ -CH ₂ -CH-CH ₂ -SO ₃ Na	СН ₀ СН ₀ - КН - СН - СООLI	-802(CH2)3SO2NHCH2-CH-CH2-SO3Li OH	ОН 	-SO ₁ NH - C ₁ H ₁₁ (t)	CH2CH3 - SO2~NH-CH2-CH2-CH3
(*) (*) (*)	×	Cu	Cu	Cu	n)	Cu	η	Cu
淡 中 (X	化合物 No.	118	119	120	121	122	123	124

[0159]

【表17】

	14世に属不同である。 Yii Yii、Yii Yii、Yii Yii Yii	-Н, -Н -Н, -Н -Н,	-н -н, -н -н, -н -н, -н	-н -н, -н -н, -н -н, -н	-н, -н, -н, -н, -н, -н	-н -с1, -н -с1, -н -с1, -н	н- н, -н, -н, -н, -н, -н	-Н -Н, -Н -Н, -Н -Н, -Н
,	Y11、Y12	.∺.	-H,	н- н-	-Н, -Н	-C1, -H	.₩.	-н, -н
× × × ÷	X ₂	H-	Н-	Н-	-cN	H-	Н-	н-
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	**** (Ap. Ag/、 (4p. 4p.、 (4p. 4p.)、 (4p. 1p.)、 (4p. 4p.)の台前の号のNo. M. X.	CH3 - SO2CH2CH2CH2SO2-NH-CH2-CH2-CH3-CH3	-802-042-042-05-043 -02-042-042-05-043	CH3 - SO2CH2CH2CH2CH2CH2O-CH CH3	-802-CH2-CH-CH3-CH2	-co-nh-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch-ch	CH3 -CO~CH−CH2−O−C4H9(I)	SO ₃ U CH ₃ - CH ₂ - CH ₃ - CH ₃ SO ₃ U
>	√√ ¥ .	Cu	Cu	Çn	uZ	n _O	Cu	nე
A) #	化合物 No.	125	126	127	128	129	130	131

[0160]

【表18】

それぞれ独立に順不同 Y ₁₁ , Y ₁₃ , Y ₁₄ -H, -H, -H, -H, -H -H, -H, -H, -H -H, -H, -H, -H	-Н, -Н
表中 (X_1 , X_2), (Y_{11} , Y_{11} Y_{11}	136 Cu - SO ₂ N - H

[0161]

【表19】

	同である。 Y ₁ 、Y ₁ Y ₁ 、Y ₁	-н, -н -н,	-н, -н -н, -н	-Н, -Н -Н, -Н	н- н- н- н-
	立に順不信 Y,1, Y,1	-Н, -Н	HH-	н- н-	нн.
	.れぞれ類 V.I.、Y.;		н- н-	-н, -н	н- н-
×	体例はそ X2	H-	¥-	-c1	H-
	表中 (X ₁ 、X ₁)、(Y ₁₁ 、Y ₁₁)、(Y ₁₁ 、Y ₁₁)、(Y ₁₁ 、Y ₁₁)、(Y ₁₁ 、Y ₁₁)の各組の具体例はそれぞれ独立に順不同である。 5物 No. N	-SO ₂ —{S - SO ₃ Li	- SO ₂ NH N, N SO ₃ Li	CO ₂ Li -SO ₂ (CH ₂) ₃ -NH-C-C-CO ₂ Li	NH-CH2-CH-SO3LI N=\
	X ₁ , X ₂),	Cu	Çn	ŋ	Cu
	表中() 化合物 No.	137	138	139	140

[0162]

【表20】

	Y11. Y11	-Н, -Н	Н, Н	-н, -н	-Н, -Н	-Н, -Н
	_	7	н- 'н-	Ŧ	-Н, -Н	
ঞ প	Y 15. Y 16	-н, -н	, Н	-Н, -Н	-Н,	Н- 'Н-
に P	Υ.Υ.	-Н, -Н	-н, -н	H, H	-Н, -Н	н- н-
	Υ 13					
れ独立に	Y11. Y12 Y13. Y14	-Н, -Н	н- н-	-Н, -Н	-н, -н	-Н, -Н
た た み	Xz	Н-	Ħ	Н-	н-	Н-
x, x, x, x, (Y ₁₁ , Y ₁₁)、(Y ₁₁ , Y ₁₁)の各組の具体例はそれぞれ独立に順不同である。	Χı	COONA 	SO ₂ NH SO ₃ Li	OH COOK 1 	COOLI SO2 CH2CH2CH2-NH-CO-(− SO ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₃ Li
, X ₁),	×	Cu	Cu	ng	Çn	Cu
—————————————————————————————————————	化合物 No.	141	142	143	144	145

[0163]

【表21】

	=			-	8	-		1.5	2		2	-	2
表中(Xp1)、(Xp1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	Xp_t	OH 	ОН - 	-SO,NH-CH,-CH,-CH,-SO,-NH-CH,-CH,-O-CH,-CH,-OH	- SO ₂ - NH - CH ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CO - N - (CH ₂ - CH ₂ - OH) ₂	CH3 -SO ₂ NH-CH-CH ₂ OH	$- SO_{i}NH - CH_{i} - CH_{i} - 0 - CH_{i} - CH_{i} - 0H$	$- SO_{i} - CH_{i} - CH_{i} - 0 - CH_{i} - CH_{i} - 0H$	-802-CH2-CH2-CH2-CO-N-(CH2-CH2-OH)2	-802-CH-CH-CH-S02-NH-CH-CH-CH	OH 	OH - 	OH - - SO ₂ – CH – CH ₂ – COOK
置換	а	က	3	က	2	3	က	2.5	2	ۍ	2	က	2
ų	Хр,	CH3 SO2-NH-CH2-CH-SO3Li	-50, $-NH-CH$, $-CH$, 50 , Li	CH ₃ SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-SO ₃ Li	СН ₃ 	-50_{i} NH CH _i CH _i SO _i NH CH _i CH _i C00Na	OH 	CH ₃ - SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH - SO ₃ Li	CH3 	$-50_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-50_{3}Li$	-50, -CH, -CH, -CH, -C00K	$-50_{1}-CH_{1}-CH_{2}-CH_{2}-50_{1}Li$	$- SO_{i} - CH_{i} - CH_{i} - 0 - CH_{i} - CH_{i} - SO_{i}Li$
M-Pc(Xp ₁) _m (Xp ₂)	×	no	Çn	Cu	η	ಸ್ತ	Cu	Cu	Çn	Cu	Cu	Cu	Cu
M-Pc	化合物 No.	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157

[0164]

【表22】

	=	_	-	-	-	2	-	2		-	1.5	2		2
表中(Xp1)、(Xp1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	$\chi_{\mathbf{p}_1}$	OH -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH-CH ₂ -OH	-802-CH2-CH2-CH2-CH2-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3-CH3	CH2-CH2-CH2-CH2-COONa 	−SO ₂ CH ₂ CH ₂ SO ₂ NHCH ₂ −CH−CH ₂ SO ₃ Li l OH	- SO, CH, CH, OCH, CH, OCH, CH, OH	— \$0 ₂ CH ₂ CH ₂ S0 ₂ NH—CH—CH ₂ OH	ՏՕ, ԵԱ, ԵԱ, ԵԱ, ՏՕ, N (ԵԱ, ԵԱ, ՕԱ) ,	$-C0 - NH - CH_1 - CH_2 - 0 - CH_2 - CH_2 - 0H$	-co-nn-ch	-co-nh-ch-ch-ch-co-n+ch-ch-oh)2	-co-ch-ch-ch-co-n-(ch-ch-oH)2	HO-HO-4H-CH ² -SO ² -NH-CH ² -CH ²	205-сh-сh-го5-кn-сh-сh-сh-со5-соок
3位置	8	က	3	3	3	2	3	2	3	3	2.5	2	ဗ	2
M-Pc(Xp ₁)。(Xp ₁)。 表中(Xp ₁)、(Xp ₁)の各置換基の A	γρί	OH 	— SO,NHCH,CH,— SO,Li	-S0,-CH,-CH,-O-CH,-CH,-O-CH,-CH,-SO,Na	- SO,CH,CH,CH,SO,Li	- S0,CH,CH,CH,S0,Li	- SO,CH,CH,CH,SO,K	- \$0,CH,CH,CH,SO,Li	$-C0 - NH - CH_1 - CH_2 - SO_3K$	- CO-NH-CH,-CH,-SO,-NH-CH,-CH,-COONa	OH 	CH ₃ 	- CO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₃ - SO ₃ Li	- CO ₁ - CH ₂ - CH ₂ - CH ₃ COOK
(Xp1)	æ	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu
M-P(化合物 No.	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170

[0165]

【表23】

	E .	-	2	2	-	2	-	-	-	2	1	_	1.5
表中(Xp1)、(Xp1)の各間換基の月位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。	Xp,	-SO2-CH2-CH2-CH2-CH2-CH2-OH	OH 	OH - 	OH -CO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH ₃	CH2-CH2-CH2-CH2-COOLi CO2-CH2-CH2-CO-NH-CH2-COOLi	CH2CH3 -SO2-CH2-CH2-SO2-NH-CH2-CH-CH2CH3	OH - 	CH2CH3 -SO2-CH2-CH2-CO2-CH2-CH2CH3-CH3CH3	O - CH ₃ - CH ₂ - CH ₂ - SO ₂ - NH - CH ₂ - CH - CH ₃	-SO,NH-CH,-CH,-SO,NH-CH,-CH,-O-CH,-CH,-OH	-802-CH2-CH2-802-NH-CH-(-CH3)2	CH ₃ -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CO ₂ -NH-CH-CH ₂ -CH ₃
位置		3	2	2	3	2	3	2	ဗ	2	3	3	2.5
M-Pc(Xp ₁),(Xp ₁), 表中(Xp ₁)、(Xp ₁)の各置換基の <i>角</i>	Хр,	- CO ₁ -CH ₁ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -O-CH ₂ -CH ₂ -SO ₃ Na	— SO, CH, CH, OCH, CH, O — CH, CH, SO, K	SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ CHCH ₂ OH OH	SO ₂ (CH ₂) ₃ SO ₂ NHCH ₂ CH CH ₂ SO ₃ K OH	-S0,(CH,),S0,NH(CH,),N(CH,CH,OH),	OH 	$-50_1 - CH_1 - CH_1 - 0 - CH_1 - CH_1 - 0 - CH_1$	-S0;-CH;-CH;-O-CH;-CH;-O-CH;-CH;-OH	%343−4343−43−33−33− 4343−43−33−33−33−33−33−33−33−33−33−33−33	0-CH ₃ -SO ₂ -CH ₂ -CH ₂ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH-CH ₃	CH3 	OH -
c(Xp)	X	Cu	Cu	Cu	Cu	Cu	Çn	Cu	Çn	ŋ	Cu	Cu	Cu
M-P	化合物 No.	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182

[0166]

【表24】

$M-Pc(Xp_1)_n(Xp_2)_n$	ı	表中(Xp ₁)、(Xp ₂)の各置換基の A	位置	表中(Xb1)、(Xb1)の各置換基のβ位置換基型内で導入位置の順序は順不同である。 V. " " " " " " " " " " " " " " " " " " "	ſ
M Ap ₁	Λρι		e	χp_{\imath}	=
Cu - SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - CO ₂ - NH - CH - CH ₃ - CH ₃	H ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CO ₂ -NH-	СН ₃ - СН – СН ₂ ~ СН ₃	2	-S0,-CH,-CH,-CH,-S0,-NH-(CH,),-CH,-O-CH,CH,-OH	2
Cu - SO ₂ - CH ₂ - CH ₂ - SO ₂ - NH - CH ₂ - CH ₃	.H2-CH2-CH2-SO2-NH-	OH 	3	$- SO_2 - CH_2 - CH_1 - 0 - CH_2 - CH_2 - 0 - CH_3$	
Cu — SO ₂ — CH ₂ — CH ₂ — SO ₂ — NH — CH ₂ — CH — CH ₃	H2-CH2-CH2-SO2-NH-	OH - - - - - - - - - -	3	$-SO_{2}-CH_{2}-CH_{3}-0-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}-CH_{3}$	
Cu CH2 - CH2 - CH2 - CO2 - NH - CH - CH3	74-CH-CH-CO-NH	сн _а -сн-сफ्-сн _а	ဗ	$-SO_{1}-CH_{1}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}-CH_{3}$	
Cu - SO2-CH2-CH2-SO2-NH-CH-(CH3)2	CH2-CH2-SO2-NH	-сн -(сн _в) ₂	3	-co2-CH2-CH2-CH2-CH3-CO3-	
Cu CO2-CH2-CH2-CO2-NH-CH-CH2-CH3	H-CH-CH-CO-NH	СН ₃ -СН-СН ₂ -СН ₃	. 3	$-CO_{1}-CH_{2}-CH_{3}-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$	
Cu — CO-NH-CH-CH2-SO2-NH-CH-(CH3)2	IH-CH2-CH2-SO2-NH-	-сн -(сн _в) ₂	3	CH ₂ CH ₃ -SO ₂ -NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	
Сफсн ₃ 1 -со-мн-сफ-сн-сफ-сफ-сफсн ₃	СЊСН ₃ 1-сн-сн-сн-сн-	сносна	3	$-C0-NH-CH_{2}-CH_{3}-0-CH_{2}-CH_{2}-CH_{3}$	-

[0167]

なお、表21~表24のM-Pc(Xp_1)m(Xp_2)nで示されるフタロシアニン化合物の構造は下記の通りである

[0168]

【化17】

$$X_{pl}$$
 Y_{q} Y

[0169]

前記一般式(I)で表されるフタロシアニン染料は、前述した特許に従って合成することが可能である。また、一般式(II)で表されるフタロシアニン染料は、前記した合成方法の他に、特開 2001-226275号、同2001-96610号、同2001-47013号、同2001-193638号の各公報に記載の方法により合成することができる。また、出発物質、染料中間体および合成ルートについてはこれらに限定されるものでない。

[0170]

本発明のインクセットに用いるインクについて上記した染料や顔料などの着色 剤に係る説明以外について述べる。

[0171]

次に、本発明のインクセットに用いるインクが含有し得る界面活性剤について 説明する。

本発明では、インクに界面活性剤を含有させ、インクの液物性を調整すること

で、インクの吐出安定性を向上させ、画像の耐水性の向上や印字したインクの滲 みの防止などに優れた効果を持たせることができる。

界面活性剤としては、例えばドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルオキシスルホン酸ナトリウム、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアニオン性界面活性剤、セチルピリジニウムクロライド、トリメチルセチルアンモニウムクロライド、テロラブチルアンモニウムクロライド等のカチオン性界面活性剤や、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンナフチルエーテル、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル等のノニオン性界面活性剤などが挙げられる。中でも特にノニオン系界面活性剤が好ましく使用される。

[0172]

界面活性剤の含有量はインクに対して $0.01\sim15$ 質量%、好ましくは $0.005\sim10$ 質量%、更に好ましくは $0.01\sim5$ 質量である。

[0173]

本発明のインクセットに用いるインクは、水性媒体中に前記の染料と界面活性 剤を溶解および/または分散させることによって作製することができる。本発明 における「水性媒体」とは、水又は水と少量の水混和性有機溶剤との混合物に、 必要に応じて湿潤剤、安定剤、防腐剤等の添加剤を添加したものを意味する。

[0174]

本発明のインク液を調液する際には、水溶性インクの場合、まず水に溶解することが好ましい。そのあと、各種溶剤や添加物を添加し、溶解、混合して均一なインク液とする。

このときの溶解方法としては、攪拌による溶解、超音波照射による溶解、振とうによる溶解等種々の方法が使用可能である。中でも特に攪拌法が好ましく使用される。攪拌を行う場合、当該分野では公知の流動攪拌や反転アジターやディゾルバを利用した剪断力を利用した攪拌など、種々の方式が利用可能である。一方では、磁気攪拌子のように、容器底面との剪断力を利用した攪拌法も好ましく利用できる。

[0175]

本発明において用いることができる水混和性有機溶剤の例には、アルコール(

例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノー ル、イソブタノール、sec-ブタノール、t-ブタノール、ペンタノール、ヘ キサノール、シクロヘキサノール、ベンジルアルコール)、多価アルコール類(例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール 、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、 ポリプロピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキサンジオール、ペンタン ジオール、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコール)、グリコール 誘導体(例えば、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコール モノエチルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングル コールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、プロピ レングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテル 、ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、トリエチレングルコールモノメ チルエーテル、エチレングリコールジアセテート、エチレングルコールモノメチ ルエーテルアセテート、トリエチレングリコールモノメチルエーテル、トリエチ レングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテル)、アミン(例えば、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノール アミン、N-メチルジエタノールアミン、N-エチルジエタノールアミン、モル ホリン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ト リエチレンテトラミン、ポリエチレンイミン、テトラメチルプロピレンジアミン)およびその他の極性溶媒(例えば、ホルムアミド、N, N-ジメチルホルムア ミド、N.N-ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、2 ーピロリドン、N-メチル-2-ピロリドン、N-ビニル-2-ピロリドン、2 ーオキサゾリドン、1. 3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、アセトニトリル 、アセトン)が挙げられる。尚、前記水混和性有機溶剤は、2種類以上を併用し てもよい。

[0176]

前記染料が油溶性染料の場合は、該油溶性染料を高沸点有機溶媒中に溶解させ、水性媒体中に乳化分散させることによって調製することができる。

本発明に用いられる高沸点有機溶媒の沸点は150℃以上であるが、好ましく

は170℃以上である。

例えば、フタル酸エステル類(例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタ レート、ジシクロヘキシルフタレート、ジー2ーエチルヘキシルフタレート、デ シルフタレート、ビス(2.4-ジーtert-アミルフェニル)イソフタレー ト、ビス(1,1-ジエチルプロピル)フタレート)、リン酸又はホスホンのエ ステル類(例えば、ジフェニルホスフェート、トリフェニルホスフェート、トリ クレジルホスフェート、2-エチルヘキシルジフェニルホスフェート、ジオクチ ルブチルホスフェート、トリシクロヘキシルホスフェート、トリー2-エチルヘ キシルホスフェート、トリドデシルホスフェート、ジー2-エチルヘキシルフェ ニルホスフェート)、安息香酸エステル酸(例えば、2-エチルヘキシルベンゾ エート、2,4-ジクロロベンゾエート、ドデシルベンゾエート、2-エチルへ キシルーp-ヒドロキシベンゾエート)、アミド類(例えば、N.N-ジエチル ドデカンアミド、N. Nージエチルラウリルアミド)、アルコール類またはフェ ノール類(イソステアリルアルコール、2,4-ジーtert-アミルフェノー ルなど)、脂肪族エステル類(例えば、コハク酸ジブトキシエチル、コハク酸ジ - 2 - エチルヘキシル、テトラデカン酸 2 - ヘキシルデシル、クエン酸トリブチ ル、ジエチルアゼレート、イソステアリルラクテート、トリオクチルシトレート)、アニリン誘導体(N,N-ジブチル-2-ブトキシ-5-tert-オクチ ルアニリンなど)、塩素化パラフィン類(塩素含有量10%~80%のパラフィ ン類)、トリメシン酸エステル類(例えば、トリメシン酸トリブチル)、ドデシ ルベンゼン、ジイソプロピルナフタレン、フェノール類(例えば、2,4-ジー tert-アミルフェノール、4-ドデシルオキシフェノール、4-ドデシルオ キシカルボニルフェノール、4-(4-ドデシルオキシフェニルスルホニル)フ エノール)、カルボン酸類(例えば、2- (2, 4-ジーtert-アミルフェ ノキシ酪酸、2-エトキシオクタンデカン酸)、アルキルリン酸類(例えば、ジ - 2 (エチルヘキシル) リン酸、ジフェニルリン酸) などが挙げられる。高沸点 有機溶媒は油溶性染料に対して質量比で0.01~3倍量、好ましくは0.01 ~1.0倍量で使用できる。高沸点溶媒が存在していると、染料やその他の不揮 発性成分をインクに分散する際に、析出しにくく、インクの安定性が向上して吐

出安定性もよい。

これらの高沸点有機溶媒は単独で使用しても、数種の混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ(2-エチルヘキシル)セバケート、ジブチルフタレートとポリ(N-t-ブチルアクリルアミド)〕で使用してもよい。

[0177]

本発明において用いられる高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/または これら高沸点有機溶媒の合成方法は例えば米国特許第2,322,027号、同 第2,533,514号、同第2,772,163号、同第2,835,579 号、同第3,594,171号、同第3,676,137号、同第3,689, 271号、同第3,700,454号、同第3,748,141号、同第3,7 64,336号、同第3,765,897号、同第3,912,515号、同第 3,936,303号、同第4,004,928号、同第4,080,209号 、同第4, 127, 413号、同第4, 193, 802号、同第4, 207, 3 93号、同第4,220,711号、同第4,239,851号、同第4,27 8,757号、同第4,353,979号、同第4,363,873号、同第4 , 430, 421号、同第4, 430, 422号、同第4, 464, 464号、 同第4,483,918号、同第4,540,657号、同第4,684,60 6号、同第4,728,599号、同第4,745,049号、同第4,935 , 3 2 1 号、同第 5 , 0 1 3 , 6 3 9 号、欧州特許第 2 7 6 , 3 1 9 A 号、同第 286, 253A号、同第289, 820A号、同第309, 158A号、同第 309, 159A号、同第309, 160A号、同第509, 311A号、同第 510,576A号、東独特許第147,009号、同第157,147号、同 第159,573号、同第225,240A号、英国特許第2,091,124 A号、特開昭48-47335号、同50-26530号、同51-25133 号、同51-26036号、同51-27921号、同51-27922号、同 51-149028号、同52-46816号、同53-1520号、同53-1521号、同53-15127号、同53-146622号、同54-913 25号、同54-106228号、同54-118246号、同55-5946

4号、同56-64333号、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62-118345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-214744号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454号、同64-68745号、特開平1-101543号、同1-102454号、同2-792号、同2-4239号、同2-43541号、同4-29237号、同4-30165号、同4-232946号、同4-346338号等に記載されている。

上記高沸点有機溶媒は、油溶性染料に対し、質量比で $0.01\sim3.0$ 倍量、好ましくは $0.01\sim1.0$ 倍量で使用する。

[0178]

本発明では油溶性染料や高沸点有機溶媒は、水性媒体中に乳化分散して用いられる。乳化分散の際、乳化性の観点から場合によっては低沸点有機溶媒を用いることができる。低沸点有機溶媒としては、常圧で沸点約30℃以上150℃以下の有機溶媒である。例えばエステル類(例えばエチルアセテート、ブチルアセテート、エチルプロピオネート、βーエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート)、アルコール類(例えばイソプロピルアルコール、nーブチルアルコール、セカンダリーブチルアルコール)、ケトン類(例えばメチルイソブチルケトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン)、アミド類(例えばジメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン)、エーテル類(例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン)等が好ましく用いられるが、これに限定されるものではない

[0179]

乳化分散は、高沸点有機溶媒と場合によっては低沸点有機溶媒の混合溶媒に染料を溶かした油相を、水を主体とした水相中に分散し、油相の微小油滴を作るために行われる。この際、水相、油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

乳化法としては水相中に油相を添加する方法が一般的であるが、油相中に水相 を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることができる。なお、本 発明に用いるアゾ染料が水溶性で、添加剤が油溶性の場合にも前記乳化法を適用 し得る。

[0180]

乳化分散する際には、種々の界面活性剤を用いることができる。例えば脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、パリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマー等のノニオン系界面活性剤が好ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性剤が好ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59-157、636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo.308119(1989年)記載の界面活性剤として挙げたものも使うことができる。

[0181]

また、乳化直後の安定化を図る目的で、上記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。さらに染料分散物の安定化のためには実質的に水性媒体中に溶解しないアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、メタクリルアミド類、オレフィン類、ビニルエステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリロニトリル類の重合により得られるポリビニルやポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート等も併用することができる。これらのポリマーは一SO3-

、-COO-を含有していること好ましい。これらの実質的に水性媒体中に溶解しないポリマーを併用する場合、高沸点有機溶媒の20質量%以下用いられることが好ましく、10質量%以下で用いられることがより好ましい。

[0182]

乳化分散により油溶性染料や高沸点有機溶媒を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズのコントロールである。インクジェットにより画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには平均粒子サイズを小さくすることが必須である。体積平均粒径で好ましくは $1~\mu$ m以下、より好ましくは $5~\mu$ 100 nmである。

前記分散粒子の体積平均粒径および粒度分布の測定方法には静的光散乱法、動的光散乱法、遠心沈降法のほか、実験化学講座第4版の417~418ページに記載されている方法を用いるなど、公知の方法で容易に測定することができる。例えば、インク中の粒子濃度が0.1~1質量%になるように蒸留水で希釈して、市販の体積平均粒径測定機(例えば、マイクロトラックUPA(日機装(株)製))で容易に測定できる。更に、レーザードップラー効果を利用した動的光散乱法は、小サイズまで粒径測定が可能であり特に好ましい。

体積平均粒径とは粒子体積で重み付けした平均粒径であり、粒子の集合において、個々の粒子の直径にその粒子の体積を乗じたものの総和を粒子の総体積で割ったものである。体積平均粒径については「高分子ラテックスの化学(室井 宗一著 高分子刊行会)」の119ページに記載がある。

[0183]

また、粗大粒子の存在も印刷性能に非常に大きな影響を与えることが明らかになった。即ち、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる、あるいは詰まらないまでも汚れを形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを生じ、印刷性能に重大な影響を与えることが分かった。これを防止するためには、インクにした時にインク 1μ I 中で 5μ m以上の粒子を 1 0 個以下に抑えることが重要である。

これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることができる。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよいし、乳

化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジ に充填する直前でもよい。

平均粒子サイズを小さくし、且つ粗大粒子を無くす有効な手段として、機械的な乳化装置を用いることができる。

[0184]

乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌 方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることがで きるが、高圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。

高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A.P.V.GAULIN.INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX.INC.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等がある。

また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧 ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE 2000 (BEE INTERNATIONAL LTD.) があげられる。

[0185]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は50MPa以上であり、好ましくは60MPa以上、更に好ましくは180MPa以上である。

例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。

高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を含む場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用いることができる。即ち、蒸発法

、真空蒸発法、限外濾過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直後 、できるだけ速やかに行うのが好ましい。

[0186]

なお、インクジェット用インクの調製方法については、特開平5-148436号、同5-295312号、同7-97541号、同7-82515号、同7-118584号の各公報に詳細が記載されていて、本発明に係るインクジェット用インクセットに用いるインクの調製にも利用できる。

[0187]

本発明のインクセットに用いるインクジェット記録用インクには、インクの噴射口での乾燥による目詰まりを防止するための乾燥防止剤、インクを紙によりよく浸透させるための浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、粘度調整剤、表面張力調整剤、分散剤、分散安定剤、防黴剤、防錆剤、pH調整剤、消泡剤、キレート剤等の添加剤を適宜選択して適量使用することができる。

[0188]

乾燥防止剤としては水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましい。具体的な 例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、 2ーメチルー1,3ープロパンジオール、1,2,6ーへキサントリオール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノメチル (又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル (又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル (又はエチル)エーテル、トリエチレングリコールモノエチル (又はブチル)エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2ーピロリドン、Nーメチルー2ーピロリドン、1,3ージメチルー2ーイミダゾリジノン、Nーエチルモルホリン等の複素環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3ースルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体が挙げられる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥防止剤は単独で用いてもよいし2種以上併用してもよい。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量%含有することが好ましい。

[0189]

浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、ブタノール、ジ(トリ) エチレングリコールモノブチルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これらはインク中に10~30質量%含有すれば充分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

[0190]

本発明に係るインクセット用インクの画像の保存性を向上させるために使用される紫外線吸収剤としては特開昭58-185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同56-21441号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージャーNo.24239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンゾオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

[0191]

画像の保存性を向上させるために使用される酸化防止剤としては、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類などがあり、金属錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチディスクロージャーNo.17643の第VIIのIないしJ項、同No.15162、同No.18716の650頁左欄、

同No. 36544の527頁、同No. 307105の872頁、同No. 15162に引用された特許に記載された化合物や特開昭62-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0192]

インクに使用される防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン-1-オキシド、p-ヒ·ドロキシ安息香酸エチルエステル、1, 2-ベンゾイソチアゾリン-3-オンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に0. 02~5. 00質量%使用するのが好ましい。

尚、これらの詳細については「防菌防黴剤事典」(日本防菌防黴学会事典編集 委員会編)等に記載されている。

また、防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムニトライト、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。これらは、インク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

[0193]

本発明のインクセット用インクに加えられるpH調整剤はpH調節、分散安定性付与などの点で好適に使用できるものであって、25℃でのインクのpHが4~11に調整されていることが好ましい。pHが4未満である場合は染料の溶解性が低下してノズルが詰まりやすく、11を超えると耐水性が劣化する傾向がある。pH調製剤としては、塩基性のものとして有機塩基、無機アルカリ等が、酸性のものとして有機酸、無機酸等が挙げられる。

塩基性化合物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウムなどの無機化合物やアンモニア水、メチルアミン、エチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、エチレンジアミン、ピペリジン、ジアザビシクロオクタン、ジアザビシクロウンデセン、ピリ

ジン、キノリン、ピコリン、ルチジン、コリジン等の有機塩基を使用することも 可能である。

酸性化合物としては、塩酸、硫酸、リン酸、ホウ酸、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸、酒石酸、安息香酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、サッカリン酸、フタル酸、ピコリン酸、キノリン酸等の有機化合物を使用することもできる。

[0194]

インクセットの各構成インクは、伝導度が0.01~10S/mの範囲である とことが好ましい。中でも好ましい範囲は伝導度が0.05~5S/mの範囲が 好ましい。

伝導度の測定方法は、市販の飽和塩化カリウムを用いた電極法により測定可能 である。

伝導度は主に水系溶液中のイオン濃度によってコントロール可能である。塩濃度が高い場合、限外濾過膜などを用いて脱塩することができる。また、塩等を加えて伝導度調節する場合、種々の有機物塩や無機物塩を添加することにより調節することができる。

無機物塩としては、ハロゲン化物カリウム、ハロゲン化物ナトリウム、硫酸ナトリウム、硫酸カリウム、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、硝酸ナトリウム、硝酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウム、ホウ酸、リン酸2水素カリウム、リン酸2水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酒石酸カリウム、酒石酸ナトリウム、安息香酸カリウム、p-トルエンスルホン酸ナトリウム、サッカリン酸カリウム、フタル酸カリウム、ピコリン酸ナトリウム等の有機化合物を使用することもできる。

また、後述される水性媒体の成分を選定することによっても伝導度を調整し得る。

[0195]

本発明のインク粘度は、25℃において1~20mPa・sである。更に好ま

しくは2~15mPa·sであり、特に好ましくは2~10mPa·sである。 30mPa·sを超えると記録画像の定着速度が遅くなり、吐出性能も低下する。 1mPa·s未満では、記録画像がにじむために品位が低下する。

粘度の調製はインク溶剤の添加量で任意に調製可能である。インク溶剤として 例えば、グリセリン、ジエチレングリコール、トリエタノールアミン、2ーピロ リドン、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、トリエチレングリコールモ ノブチルエーテルなどがある。

また、粘度調整剤を使用してもよい。粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ポリビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。更に詳しくは、「粘度調製技術」(技術情報協会、1999年)第9章、及び「インクジェットプリンタ用ケミカルズ(98増補)-材料の開発動向・展望調査-」(シーエムシー、1997年)162~174頁に記載されている。

[0196]

液体の粘度測定法はJISOZ8803に詳細に記載されているが、市販品の 粘度計にて簡便に測定することができる。例えば、回転式では東京計器のB型粘度計、E型粘度計がある。本発明では山一電機の振動式VM-100A-L型に より25℃にて測定した。粘度の単位はパスカル秒($Pa\cdot s$)であるが、通常 はミリパスカル秒($mPa\cdot s$)を用いる。

[0197]

本発明で用いるインクの表面張力は動的・静的表面張力のいずれも、25℃において $20\sim50$ mN/m以下であることが好ましく、 $20\sim40$ mN/m以下であることが更に好ましい。表面張力が50 mN/mを超えると吐出安定性、混色時のにじみ、ひげ等印字品質が著しく低下する。また、インクの表面張力を20 mN/m以下にすると吐出時、ハード表面へのインクの付着等により印字不良となる場合がある。

表面張力を調整する目的で、カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤を添加することができる。界面活性剤は、インクジェット用インクに対して 0.01~20質量%の範囲で用いられることが好ましく、0.1~10質量%の範囲で用いられることがさらに好ましい。また、界面活性剤は2種以上を併用す

ることができる。

[0198]

静的表面張力測定法としては、毛細管上昇法、滴下法、吊環法等が知られているが、本発明においては、静的表面張力測定法として、垂直板法を用いている。

ガラスまたは白金の薄い板を液体中に一部分浸して垂直に吊るすと、液体と板 との接する長さに沿って液体の表面張力が下向きに働く。この力を上向きの力で 釣り合わせて表面張力を測定することが出来る。

[0199]

また、動的表面張力測定法としては、例えば、「新実験化学講座、第18巻、界面とコロイド」 [(株)丸善、p.69~90(1977)] に記載されるように、振動ジェット法、メニスカス落下法、最大泡圧法などが知られており、さらに、特開平3-2064号公報に記載されるような液膜破壊法が知られているが、本発明においては、動的表面張力測定法として、バブルプレッシャー差圧法を用いている。以下、その測定原理と方法について説明する。

[0200]

撹拌して均一となった溶液中で気泡を生成すると、新たな気ー液界面が生成され、溶液中の界面活性剤分子が水の表面に一定速度で集まってくる。バブルレート(気泡の生成速度)を変化させたとき、生成速度が遅くなれば、より多くの界面活性剤分子が泡の表面に集まってくるため、泡がはじける直前の最大泡圧が小さくなり、バブルレートに対する最大泡圧(表面張力)が検出出来る。好ましい動的表面張力測定としては、大小二本のプローブを用いて溶液中で気泡を生成させ、二本のプローブの最大泡圧状態での差圧を測定し、動的表面張力を算出する方法を挙げることができる。

[0201]

本発明のインク中における不揮発性成分は、インクの全量の10~70質量%であることがインクの吐出安定性やプリント画質、画像の各種堅牢性や印字後の画像の滲みと印字面のべたつき低減の点で好ましく、20~60質量%であることがインクの吐出安定性や印字後の画像の滲みの低減の点でさらに好ましい。

ここで、不揮発性成分とは、1気圧のもとでの沸点が150℃以上の液体や固

体成分、高分子量成分を意味する。インクジェット用インクの不揮発性成分は、 染料、高沸点溶媒、必要により添加されるポリマーラテックス、界面活性剤、染料安定化剤、防黴剤、緩衝剤などであり、これら不揮発性成分の多くは、染料安 定化剤以外ではインクの分散安定性を低下させ、また印字後にもインクジェット 受像紙上に存在するため、受像紙での染料の会合による安定化を阻害し、画像部 の各種堅牢性や高湿度条件下での画像の滲みを悪化させる性質を有している。

[0202]

本発明においては高分子量化合物を含有することも可能である。ここで高分子量化合物とは、インク中に含まれている数平均分子量が5000以上のすべての高分子化合物を指す。これらの高分子化合物としては水性媒体中に実質的の溶解する水溶性高分子化合物や、ポリマーラテックス、ポリマーエマルジョンなどの水分散性高分子化合物、さらには補助溶剤として使用する多価アルコールに溶解するアルコール可溶性高分子化合物などが挙げられるが、実質的にインク液中に均一に溶解又は分散するものであれば、いずれも本発明における高分子量化合物に含まれる。

[0203]

水溶性高分子化合物の具体例としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイドなどのポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、多糖類、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチンなどの天然水溶性高分子、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体などの水性アクリル樹脂、水性アルキッド樹脂、分子内に一SO3-、一COO-基を有してい実質的に水性媒体中に溶解する水溶性高分子化合物が挙げられる

また、ポリマーラテックスとしては、スチレンーブタジエンラテックス、スチレンーアクリルラテックスやポリウレタンラテックスなどが挙げられる。さらに、ポリマーエマルジョンとしては、アクリルエマルジョンなどが挙げられる。

これらの水溶性高分子化合物は単独でも2種以上併用して用いることもできる

[0204]

0

水溶性高分子化合物は、すでに述べたように粘度調整剤として、吐出特性の良好な粘度領域にインクの粘度を調節するために使用されるが、その添加量が多いとインクの粘度が高くなってインク液の吐出安定性が低下し、インクが経時したときに沈殿物によってノズルがつまり易くなる。

粘度調整剤の高分子化合物の添加量は、添加する化合物の分子量にもよるが(高分子量のものほど添加量は少なくて済む)、インク全量に対して添加量を $0\sim5$ 質量%、好ましくは $0\sim3$ 質量%、より好ましくは $0\sim1$ 質量%である。

本発明では前記した界面活性剤とは別に表面張力調整剤として、ノニオン、カ チオンあるいはアニオン界面活性剤が挙げられる。例えばアニオン系界面活性剤 としては脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、 アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルリン 酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、ポリオキシエチレンア ルキル硫酸エステル塩等を挙げることができ、ノニオン系界面活性剤としては、 ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリルエー テル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオ キシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、 グリセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマ 一等を挙げることができる。アセチレン系ポリオキシエチレンオキシド界面活性 剤であるSURFYNOLS (AirProducts&Chemicals社) も好ましく用いられる。また、N, N-ジメチル-N-アルキルアミンオキシ ドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も好ましい。更に、特開昭59 - 157,636号の第(37)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャー No. 308119 (1989年) 記載の界面活性剤として挙げたものも使うこ とができる。

本発明のインクの表面張力は、これらを使用してあるいは使用しないで20~60mN/mが好ましい。さらに25~45mN/mが好ましい。

[0205]

また本発明では分散剤、分散安定剤として上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤、消泡剤としてフッソ系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるキレート剤等も必要に応じて使用することができる。

[0206]

本発明が適用されるインクジェット記録に用いられる記録紙及び記録フィルムについて説明する。記録紙及び記録フィルムにおける支持体はLBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。支持体としては、これらの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシートのいずれであってもよく、支持体の厚みは $10~250\mu$ m、坪量は $10~250g/m^2$ が望ましい。

支持体にそのまま受像層及びバックコート層を設けて本発明のインクの受像材料としてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、受像層及びバックコート層を設けて受像材料としてもよい。さらに支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

支持体としては、両面をポリオレフィン(例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリブテンおよびそれらのコポリマー)やポリエチレンテレフタレートでラミネートした紙およびプラスチックフイルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)または色味付け染料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加することが好ましい。

[0207]

支持体上に設けられる受像層には、多孔質材料や水性バインダーが含有される。また、受像層には顔料を含むのが好ましく、顔料としては、白色顔料が好ましい。白色顔料としては、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カル

シウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。特に好ましくは、多孔性の白色無機顔料がよく、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適である。合成非晶質シリカは、乾式製造法(気相法)によって得られる無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能である。

[0208]

上記顔料を受像層に含有する記録紙としては、具体的には、特開平10-81064号、同10-119423、同10-157277、同10-217601、同11-348409、特開2001-138621、同2000-43401、同2000-211235、同2000-309157、同2001-96897、同2001-138627、特開平11-91242、同8-2087、同8-2090、同8-2091、同8-2093、同8-174992、同11-192777、特開2001-301314などに開示されたものを用いることができる。

[0209]

受像層に含有される水性バインダーとしては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは単独または2種以上併用して用いることができる。本発明においては、これらの中でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で好適である。

[0210]

受像層は、顔料及び水性バインダーの他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、 耐ガス性向上剤、界面活性剤、硬膜剤その他の添加剤を含有することができる。

[0211]

受像層中に添加する媒染剤は、不動化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好ましく用いられる。

ポリマー媒染剤については、特開昭48-28325号、同54-74430号、同54-124726号、同55-22766号、同55-142339号、同60-23850号、同60-23852号、同60-23852号、同60-23853号、同60-23852号、同60-23853号、同60-57836号、同60-60643号、同60-1188334号、同60-122940号、同60-122941号、同60-122942号、同60-122942号、同60-122942号、同60-122942号、同60-135134号、特開平1-161236号の各公報、米国特許2484430号、同2548564号、同3148061号、同3309690号、同4115124号、同4124386号、同4193800号、同4273853号、同4282305号、同4450224号の各明細書に記載がある。特開平1-161236号公報の212~215頁に記載のポリマー媒染剤を含有する受像材料が特に好ましい。同公報記載のポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される。

[0212]

耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド等が挙げられる。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

[0213]

耐光性向上剤、耐ガス性向上剤としては、フェノール化合物、ヒンダードフェノール化合物、チオエーテル化合物、チオ尿素化合物、チオシアン酸化合物、アミン化合物、ヒンダードアミン化合物、TEMPO化合物、ヒドラジン化合物、ヒドラジン化合物、ビニル基含有化合物、エステル化合物、アミド化合物、アニッル化合物、アルコール化合物、スルフィン酸化合物、糖類、水溶性還元性化合物、有機酸、無機酸、ヒドロキシ基含有有機酸、ベンゾトリアゾール化合物、ベンゾフェノン化合物、トリアジン化合物、ヘテロ環化合物、水

溶性金属塩、有機金属化合物、金属錯体等があげられる。

これらの具体的な化合物例としては、特開平10-182621号、特開2001-260519号、特開2000-260519号、特公平4-34953号、特公平4-34513号、特公平4-34512号、特開平11-170686号、特開昭60-67190号、特開平7-276808号、特開2000-94829号、特表平8-512258号、特開平11-321090号等に記載のものがあげられる。

[0214]

界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。界面活性剤については、特開昭62-173463号、同62-183457号の各公報に記載がある。

界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)および固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載がある。

[0215]

硬膜剤としては特開平1-161236号公報の222頁、特開平9-263036号、特開平10-119423号、特開2001-310547号に記載されている材料などを用いることが出来る。

[0216]

その他の受像層に添加される添加剤としては、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、 染料、蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられる。尚 、インク受容層は1層でも2層でもよい。

[0217]

記録紙及び記録フィルムには、バックコート層を設けることもでき、この層に 添加可能な成分としては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げられ る。 バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、珪藻土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

[0218]

バックコート層に含有される水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

$[0\ 2\ 1\ 9\]$

インクジェット記録紙及び記録フィルムの構成層(バック層を含む)には、ポリマー微粒子分散物を添加してもよい。ポリマー微粒子分散物は、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。ポリマー微粒子分散物については、特開昭62−245258号、同62−1316648号、同62−110066号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマー微粒子分散物を媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマー微粒子分散物をバック層に添加しても、カールを防止できる。

[0220]

本発明のインクセットを適用するインクジェットの記録方式に制限はなく、公

知の方式例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0221]

本発明のインクジェット記録用インクは、インクジェット記録以外の用途に使用することもできる。例えば、ディスプレイ画像用材料、室内装飾材料の画像形成材料および屋外装飾材料の画像形成材料などに使用が可能である。

[0222]

ディスプレイ画像用材料としては、ポスター、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、商業宣伝用チラシ、包装紙、ラッピング材料、紙袋、ビニール袋、パッケージ材料、看板、交通機関(自動車、バス、電車など)の側面に描画や添付した画像、ロゴ入りの洋服、等各種の物を指す。本発明の染料をディスプレイ画像の形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0223]

室内装飾材料としては、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、照明器具の部材、家具の部材、床や天井のデザイン部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0224]

屋外装飾材料としては、壁材、ルーフィング材、看板、ガーデニング材料屋外装飾小物(置物や人形など)、屋外照明器具の部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像ののみならず、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパタ

ページ: 103/

ーンをすべて含む。

[0225]

以上のような用途において、パターンが形成されるメディアとしては、紙、繊維、布 (不織布も含む)、プラスチック、金属、セラミックス等種々の物を挙げることができる。染色形態としては、媒染、捺染、もしくは反応性基を導入した反応性染料の形で色素を固定化することもできる。この中で、好ましくは媒染形態で染色されることが好ましい。

[0226]

インクの製造において、染料などの添加物の溶解工程等に音波振動を加えることもできる。

音波振動とは、インクが記録ヘッドで加えられる圧力によって気泡を発生する ことを防止するため、記録ヘッドで受けるエネルギーと同等かそれ以上の音波エネルギーを予めインクの製造工程中に加えて気泡を除去しておくものである。

音波振動は、通常、振動数 2.0 k H z 以上、好ましくは 4.0 k H z 以上、より好ましくは 5.0 k H z の超音波である。また音波振動により液に加えられるエネルギーは、通常、 $2 \times 1.0^7 \text{ J/m}^3$ 以上、好ましくは $5 \times 1.0^7 \text{ J/m}^3$ 以上、より好ましくは $1 \times 1.0^8 \text{ J/m}^3$ 以上である。また、音波振動の付与時間としては、通常、 1.00 J/m^3 以上である。

[0227]

音波振動を加える工程は、染料を媒体に投入以降であれば何時行っても効果を示す。完成後のインクを一旦保存した後に音波振動を加えても効果を示す。しかし、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する際に音波振動を付加することが、気泡除去の効果がより大きく、尚且つ音波振動により色素の媒体への溶解及び/又は分散が促進されるので好ましい。

即ち、上記少なくとも音波振動を加える工程は、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する工程中でもその工程後であってもいずれの場合にも行うことができる。換言すれば、上記少なくとも音波振動を加える工程は、インク調製後に製品となるまでの間に任意に1回以上行うことができる。

[0228]

実施の形態としては媒体中に溶解及び/又は分散する工程は、前記染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程と、残余の媒体を混合する工程とを有することが好ましく、上記少なくともいずれかの工程に音波振動を加えることが好ましく、染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程に少なくとも音波振動を加えることが更に好ましい。

上記残余の溶媒を混合する工程は、単独工程でも複数工程でもよい。

また、本発明によるインク製造に加熱脱気あるいは減圧脱気を併用することは、インク中の気泡除去の効果を上げるので好ましい。加熱脱気工程あるいは減圧脱気工程は、残余の媒体を混合する工程と同時またはその後に実施することが好ましい。

音波振動を加える工程における、音波振動発生手段としては、超音波分散機等 の公知の装置が挙げられる。

[0229]

本発明のインクを作製する際には、さらに調液した後に行われる、濾過により固形分であるゴミを除く工程が重要である。この作業には濾過フィルターを使用するが、このときの濾過フィルターとは、有効径が 1μ m以下、好ましくは0. 3μ m以下0. 05μ m以上、特に好ましくは0. 3μ m以下0. 25μ m以上のフィルターを用いる。フィルターの材質としては種々のものが使用できるが、特に水溶性染料のインクの場合には、水系の溶媒用に作製されたフィルターを用いるのが好ましい。中でも特にゴミの出にくい、ポリマー材料で作製されたフィルターを用いるのが好ましい。濾過法としては送液によりフィルターを通過させてもよいし、加圧濾過、減圧濾過のいずれの方法も利用可能である。

[0230]

この濾過後には溶液中に空気を取り込むことが多い。この空気に起因する泡もインクジェット記録において画像の乱れの原因となることが多いため、前述の脱泡工程を別途設けることが好ましい。脱泡の方法としては、濾過後の溶液を静置してもよいし、市販の装置などを用いた超音波脱泡や減圧脱泡等種々の方法が利用可能である。超音波による脱泡の場合は、好ましくは30秒~2時間、より好ましくは5分~1時間程度脱泡操作を行うとよい。

これらの作業は、作業時におけるゴミの混入を防ぐため、クリーンルームもしくはクリーンベンチなどのスペースを利用して行うことが好ましい。本発明では特にクリーン度としてクラス1000以下のスペースにおいてこの作業を行うことが好ましい。ここで「クリーン度」とは、ダストカウンターにより測定される値を指す。

[0231]

本発明におけるインクの記録材料上への打滴体積は0.1pl以上100pl以下である。打滴体積の好ましい範囲は0.5pl以上50pl以下であり、特に好ましい範囲は2pl以上50pl以下である。

[0232]

本発明では、インクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。インクの打滴体積の制御は主にプリントヘッドにより行われる。

[0233]

例えばサーマルインクジェット方式の場合、プリントヘッドの構造で打滴体積を制御することが可能である。すなわち、インク室、加熱部、ノズルの大きさを変えることにより、所望のサイズで打滴することができる。またサーマルインクジェット方式であっても、加熱部やノズルの大きさが異なる複数のプリントヘッドを持たせることで、複数サイズの打滴を実現することも可能である。

ピエゾ素子を用いたドロップオンデマンド方式の場合、サーマルインクジェット方式と同様にプリントヘッドの構造上打滴体積を変えることも可能であるが、 後述するようにピエゾ素子を駆動する駆動信号の波形を制御することにより、同

ページ: 106/

じ構造のプリントヘッドで複数のサイズの打滴を行うことができる。

[0234]

本発明においてインクを、記録材料へ打滴するときの吐出周波数は1KHz以上である。

写真のように、高画質の画像を記録するためには、小さいインク滴で鮮鋭度の高い画像を再現するため、打滴密度を600dpi(1インチあたりのドット数)以上とする必要がある。

一方、インクを複数のノズルを有するヘッドで打滴するにあたり、記録紙とヘッドが互いに直交する方向に移動して記録するタイプでは同時に駆動できるヘッドの数は数十から200程度であり、ラインヘッドと呼ばれるヘッドが固定されたタイプでも数百であるという制約がある。これは駆動電力に制約があることや、ヘッドでの発熱が画像に影響を及ぼすため、多数のヘッドノズルを同時に駆動できないためである。

[0235]

ここで駆動周波数を高くすることにより、記録速度を上げることが可能である。 打滴周波数を制御するには、サーマルインクジェット方式の場合、ヘッドを加 熱するヘッド駆動信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾ方式の場合、ピエゾを駆動する信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾヘッドの駆動に関して説明する。プリントすべき画像信号はプリンタ制御部により、打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数が決定され、プリントヘッドを駆動する信号が作成される。駆動信号はプリントヘッドに供給される。打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数は、エピゾを駆動する信号により制御される。ここで打滴サイズと打滴速度は駆動波形の形状と振幅で決定され、周波数は信号の繰返し周期で決定される。

この打滴周波数を $10 \, \text{KHz}$ に設定すると、 $100 \, \text{マイクロ秒}$ ごとにヘッドは駆動され、 $400 \, \text{マイクロ秒}$ で $1 \, \text{ラインの記録が終了する}$ 。記録紙の移動速度を $400 \, \text{マイクロ秒}$ に $1 \, \text{Z} \, \text{O} \, \text{O} \, \text{V}$ チすなわち約 $42 \, \text{Z} \, \text{Z} \, \text{D} \, \text{D}$ ン移動するように設定することにより、 $1.2 \, \text{W}$ に $1 \, \text{M}$ やの速度でプリントすることが出来る。

[0236]

本発明が適用される印刷装置の構成、プリンタの構成に関しては、たとえば特開平11-170527に開示されるような様態が好適である。また、インクカートリッジに関しては、たとえば特開平5-229133に開示されるものが好適である。吸引およびその際に印字ヘッド28を覆うキャップ等の構成に関しては、たとえば特開平7-276671に開示されるものが好適である。また、ヘッド近傍には特開平9-277552に開示されるような気泡を排除するためのフィルタを備えることが好適である。

また、ノズルの表面は特願2001-016738に記載されるような撥水処理を施すことが好適である。用途としては、コンピュータと接続されるプリンタであってもよいし、写真をプリントすることに特化した装置であってもよい。

[0237]

本発明のインクジェット記録方法は、インクジェット記録用インク組成物を、記録材料へ打滴するときの平均打滴速度が2m/sec以上、好ましくは5m/sec以上であることが好ましい。

打滴速度の制御は、ヘッドを駆動する波形の形状と振幅を制御することにより 行う。

また複数の駆動波形を使い分けることにより、同じヘッドで複数のサイズの打 滴を行うことができる。

[0238]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

[0239]

[実施例1]

下記の処方でカラーインク液を作製した。

インクを作製した。

[0240]

【表25】

(表 2 5) カラーインク液処方

	ライト	マゼンタ	ライト	シアン	イエロー	ダーク
	マゼンタ		シアン			イエロー
	LM-1	M-1	LC-1	C-1	· Y-1	DY-1
染料	M-1	M-1	C-1	C-1	Y-1	Y-1
	10.5g	31.5g	18.0g	54.0g	38.0g	35.0g
						C-1
						2.0g
尿素	12.5g	37.5g	12.5g	37.5g	37.5g	37.5g
水	400ml	400m1	400m1	400ml	400m1	400m1
		ここで溶解	(超音波照	射15分)		
DEG	130g	130g	100g	100g	100g	100g
GR	150g	150g	150g	150g	140g	140g
TGB	130g	130g	100g	100g	100g	100g
2PD	_		50g	50g	50g	50g
TEA	7.0g	7.0g	7.0g	7.0g	7.0g	7.0g
SM	10.0g	10.0g	10.0g	10.0g	10.0g	10.0g
	水	を加えて完	成量100	0 m l にする	3	

[0241]

表中の化合物記号は以下の通り。

DEG: ジエチレングリコール

GR: グリセリン

TGB: トリエチレンク゛リコールモノフ゛チルエーテル

2PD: 2-ピロリドン

TEA: トリエタノールアミン

SW: サーフィノールSTG

[0242]

ページ: 109/

【化18】

 $(Y \vdash 1)$

[0243]

これらのインクを、エプソン社製インクジェットプリンターPM-950Cの対応するカラーインクのカートリッジに装填し、各色単色の階段パッチ画像を印字させた。このとき、同時にPM-950Cの純正インクを用いて同様の印字を行った。

受像シートは富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパーフォト光沢紙「画彩」を使用した。この階段パッチ画像の印字後24時間経過したところで、階段パッチ部分の各濃度域を、ステータスAフィルターが標準装備されたX-rite 310濃度計を用いて反射濃度の測定を行った。

[0244]

この測定において、各パッチの吸光度域に対応するステータスAフィルター光による濃度(Di)が $0.9 \sim 1.1$ の部分を選択した。この試料を、常に5mg/Lのオゾンガス濃度となるように調節可能なオゾンガス褪色試験機中に保存することにより、褪色試験を行った。オゾナイザーには5kv交流電圧印加の高圧放電方式の市販装置を使用し、オゾンガス濃度は、APPLICS製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-01)を用いて設定及び制御を行った。保存後1日ごとに同様に濃度測定を行い、保存後の濃度(Da)を求め、染料残存率Da/Di*100が80%となるまでの時間を求め、この時間から褪色反応の濃度・時間関係が一次反応であることを仮定して、褪色速度定数kd(h-1)を求めた。

[0245]

【表26】

(表26)

インク	k_d (h^{-1})
LM-1	2.8×10 ⁻³
M-1	2.9×10^{-3}
LC-1	2.5×10^{-3}
C-1	2.4×10^{-3}
Y-1	8.2×10 ⁻³
DY-1	9.5×10^{-3}
PM-950Cライトマゼン	2.0×10^{-2}
タ	
PM-950Cマゼンタ	3.5×10^{-2}
PM-950Cライトシアン	9.5×10^{-3}
PM-950Cシアン	1.0×10^{-2}
PM-950Cイエロー	4.2×10^{-2}
PM-950Cダークイエロ	5.7×10 ⁻²

[0246]

表の結果から、Y-1, DY-1に対して、シアン、マゼンタのインク(LM-1, M-1, LC-1) から形成された画像は堅牢性が高く、 k_d の値が最大であるY-1に対して、その比を求めるといずれも 0. 4 以下である。これに対して、PM-950Cのインクからできた画像はいずれも堅牢性が低く、 k_d の値が大きい。

そこで、本発明のインクとして、LM-1, M-1, LC-1, C-1に対して、対応するPM-950Cのインクをそれぞれ3:1の比で混合して、Y-1の褪色速度とバランスさせたインク(下記)をそれぞれ作製した。

[0247]

【表27】

(表27) 新たに作製したインク

インク	内容	k_d (h^{-1})
LM-2	LM-1+ PM-950Cライトマゼンタ	7.9×10^{-3}
M-2	M-1+ PM-950Cマゼンタ	7.5×10^{-3}
LC-2	LC-1+ PM-950Cライトシアン	8.3×10 ⁻³
C-2	C-1+ PM-950Cシアン	8.0×10^{-3}

[0248]

この表に示すとおり、上記表中のインクの k_d の値は、Y-1に対して0. $8\sim 1$. 2倍の範囲となっている。ここまでに示したインクを用いて、下記のようなインクセットを作製して、人物のポートレート画像を印画した。

[0249]

【表28】

(表28)

インクセット	内容
IS-1 (比較例)	LM-1,M-1,LC-1,C-1,Y-1,DY-1
IS-2 (比較例)	エプソン社PM-950C純正インクセット
IS-3 (本発明)	LM-2,M-2,LC-2,C-2,Y-1,DY-1

[0250]

このインクセットによって印画された試料を、上記の定常的に5mg/Lのオゾンガス濃度となるように調節したオゾンガス褪色試験機中に保存することにより、褪色試験を行った。保存後3日間ならびに7日後に画像の評価を行った。

保存後に、目視観察によってカラーバランスのとれたポートレート画像となっているものを評価A、カラーバランスが崩れたことが認められる画像となっているものを評価B、画像品質が著しく低下しているものを評価Cとしてそれぞれ評価した結果を以下に示す。

[0251]

【表29】

(表29)

インクセット	褪色試験開始前	3日後	5 日後
IS-1 (比較例)	A	В	C
IS-2 (比較例)	A	С	С
IS-3 (本発明)	A	Α	A

[0252]

表の結果より、本発明で規定した強制褪色速度定数比の要件を満たすインクセットを用いた場合は、オゾンガス雰囲気での強制褪色試験の後も優れたカラーバランスの画像が維持されていることがわかる。

[0253]

「実施例2]

インクセット IS-4 としてY-1, DY-1、LM-3, M-3, LC-3, C-3 の 6 種のインクのセットを作製した。ここで、LM-3, M-3, LC-3, C-3 の各インクはLM-1, M-1, LC-1, C-1に対して、対応するPM-950Cのインクを混合して、Y-1のKdに対するKdの比率を0. 5 となるように調製したインク群である。混合比は実施例 1 におけるLM-2, M-2, LC-2, C-2の混合比(3:1)とK dの関係を参考にして大略比を設定し、さらに実験に基づいて調整して決定した。このインクセットを用いて実施例 1 と同じオゾンガスに対する強制褪色試験を行った結果、目視による評価は3 日まではA, 5 日ではB であった。オゾンガス濃度が5 mg/L という高濃度で5 日間暴露してもB ランクであることからインクセットIS-4 の耐酸化性は実用レベルであると判断される。

[0254]

【発明の効果】

少なくとも3種のインクから構成され、いずれの2つのインクについてもオゾンガスに対する強制褪色速度定数の比が0.5以上2.0以下の範囲内にあることを特徴とする本発明のインクセットによって作成されたインクジェット記録画像は、得られた画像が酸化性雰囲気中に保存されてもカラーバランスの変化が少なく画像品質を維持することができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】記録画像の品質が高く、しかも得られた画像が酸化性雰囲気中に保存されてもカラーバランスの変化が少なく画像品質を維持することができるインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法を提供すること。

【解決手段】着色剤を水性もしくは油性媒体中に溶解又は分散してなり、かつ互いに異なる分光吸収領域に最大吸収スペクトルを有する少なくとも3種類のインクジェット用インクを選択して構成したインクジェット記録用インクセットであって、該インクセットを用いて得た反射型受像媒体上のそれぞれのインクに対応する色について求めた該少なくとも3種のインクのそれぞれのオゾンガスに対する強制褪色速度定数が、いずれの2つについても該速度定数の比が0.5以上2.0以下の範囲内にあることを特徴とするインクジェット記録用インクセット。

【選択図】 なし

特願2002-214066

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日 [変更理由]

更理由] 住 所 氏 名 1990年 8月14日

新規登録

神奈川県南足柄市中沼210番地

富士写真フイルム株式会社